7/162 0013 ation

PATENT COOPERATION TREAT RECEIVED

PCT

MAY 0 2 2001

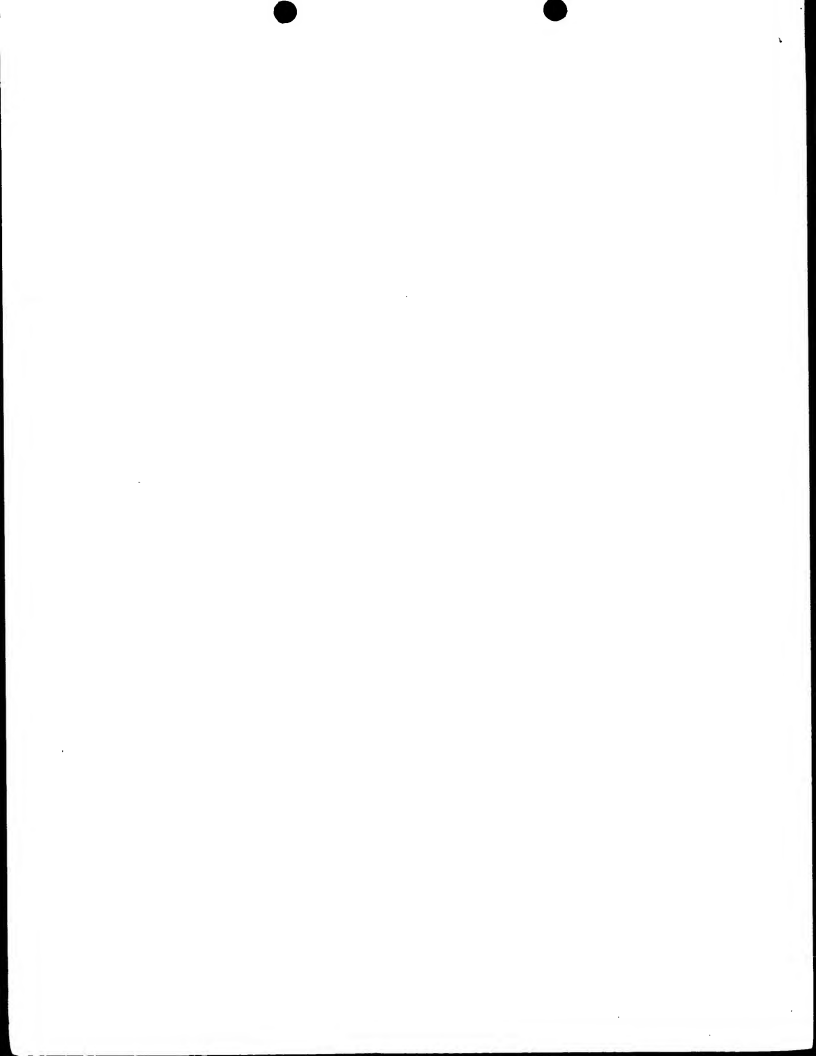
INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATIONAL PREL

(PCT Article 36 and Rule 70)

4

Applicant's or agent's file reference 18212P WO	FOR FURTHER A			cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No. PCT/EP99/05710	International filing da 06 August 19		•	Priority date (day/month/year) 06 August 1998 (06.08.98)		
International Patent Classification (IPC) or n C07F 9/10	L	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· · ·			
Applicant MAX-PLANCK-GESELLS	SCHAFT ZUR FÖ	RDERUI	NG DER Y	WISSENSCHAFTEN E.V.		
This international preliminary example Authority and is transmitted to the appropriate to the appropria	mination report has be pplicant according to A	een prepare rticle 36.	ed by this	International Preliminary Examining		
2. This REPORT consists of a total of	5 sheets,	, including	this cover sl	heet.		
This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).						
These annexes consist of a to	otal of S	sneets.				
3. This report contains indications relat	ing to the following iter	ms:				
I Basis of the report						
II Priority						
III Non-establishment	of opinion with regard	to novelty,	inventive s	tep and industrial applicability		
IV Lack of unity of in						
V Reasoned statemen citations and explan	t under Article 35(2) w nations supporting such	rith regard to statement	o novelty, ii	nventive step or industrial applicability;		
VI Certain documents	cited					
VII Certain defects in the	he international applica	ition				
VIII Certain observation	is on the international a	pplication				

Date of submission of the demand		Date of co	mpletion of	f this report		
24 January 2000 (24.01	.00)		30 Oc	ctober 2000 (30.10.2000)		
Name and mailing address of the IPEA/EP		Authorize	d officer			
Facsimile No.		Telenhone	· No			



International application No.

PCT/EP99/05710

I. Basis o	of the	: report		
				ts which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):
			application as originally filed.	
	\boxtimes	the description,	pages 1-185	
•			pages	
			pages	_, filed with the letter of
			pages	, filed with the letter of
[\boxtimes	the claims,	Nos. 1-42	_ , as originally filed,
			Nos	, as amended under Article 19,
			Nos.	_, filed with the demand,
			Nos.	, filed with the letter of,
			Nos	_ , filed with the letter of
[the drawings,	sheets/fig	_ , as originally filed,
			sheets/fig	_ , filed with the demand,
			sheets/fig	, filed with the letter of,
			sheets/fig	, filed with the letter of
2. The arr	nendi	ments have resulte	ed in the cancellation of:	
ſ		the description,	pages	!
ſ		the claims,	Nos	, I
[the drawings,	sheets/fig	
. تا t	to go	report has been es beyond the disclo observations, if ne	osure as filed, as indicated in the	nendments had not been made, since they have been considered e Supplemental Box (Rule 70.2(c)).

•		
		ν

International application No.
PCT/EP 99/05710

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

Statement			
Novelty (N)	Claims	1 - 42	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims		YES
	Claims	1 - 42	NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1 - 42	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

This report makes reference to the following documents (D) cited in the search report; the same numbering will be used in further proceedings:

D1: WO-A-97/30058

D2: EP-A-0 507 337

D3: EP-A-0 534 445

D4: DE-A-40 13 632

D5: WO-A-99/09037

The present application relates to phospholipid-type compounds.

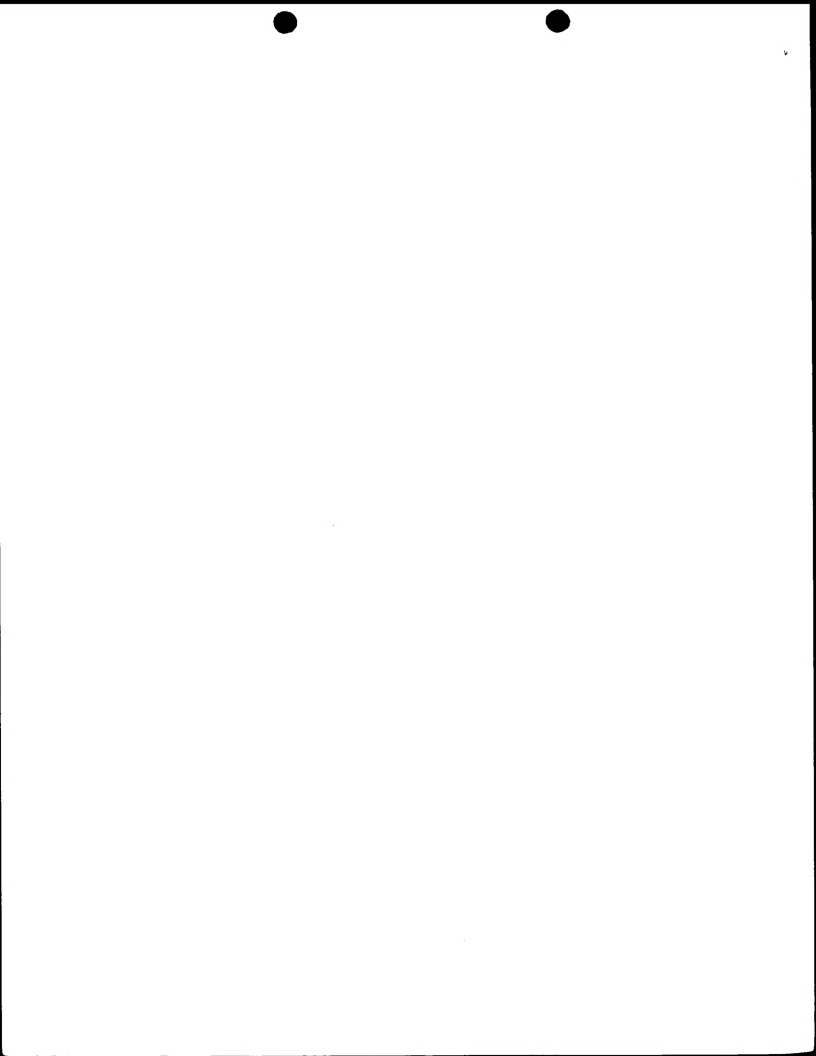
1. Novelty (PCT Article 33(2))

The present application meets the requirement of novelty within the meaning of PCT Article 33(2), because the subjects of the claims are not disclosed by the available prior art. The compounds of general formula I according to the present Claim 1 can be regarded as a selection from the technical teaching of the available prior art documents.

	V
•	

(Continuation of V.2)

- i. Document D1 discloses in generic form phosphatidyl compounds (general formula A, page 2) which also include the special compounds of general formula (I) according to the present Claim 1, because the corresponding substituents in D1 may also have the meaning "unsaturated alkyl or acyl radical". The examples given in D1 differ from the presently claimed compounds in that certain requirements must be satisfied by the radicals R_1 and R_2 according to Claim 1 (wherein $q \neq 8$ for p + q = 14, 16, or 18 or 20 ..., see the top of page 188).
- ii. Documents D2 and D3 also disclose structurally closely related compounds (D2: general formula I, R is an erucyl, brassidyl or nervonyl radical; D3: general formula I, R^1 see page 2, lines 43-46) which are excluded in the present application by the definition of the radicals R^1 and R^2 (wherein $q \neq 8$ for p+q=14, 16, or 18 or 20 ..., see the top of page 188).
- iii. The compounds disclosed in document D4 (see pages 7 ff., step c)) likewise differ from the presently claimed compounds by the nature of the substituents R_1 and R_2 .
- 2. <u>Inventive step</u> (PCT Article 33(3))
- 2.1. The technical problem to be solved by the present invention appears to be to provide improved phospholipid-type compounds for diverse applications. In view of the compounds disclosed in documents D1 to D4, it may be assumed that a person skilled in the

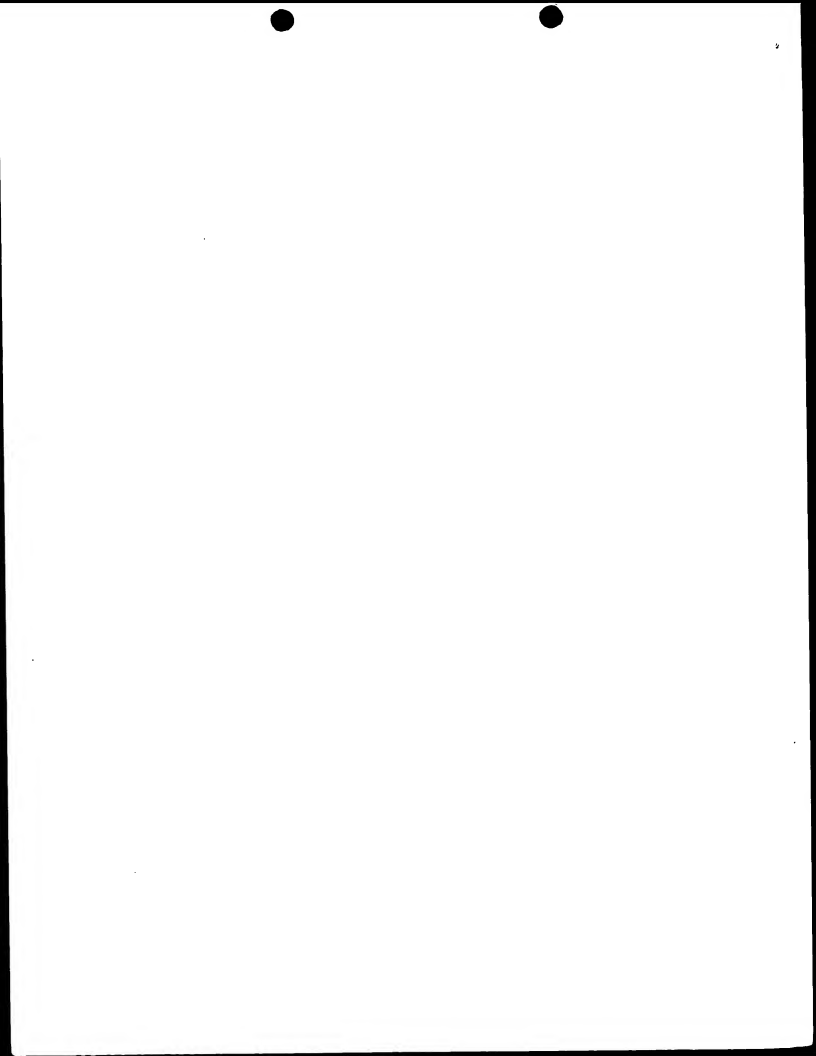


International application No. PCT/EP 99/05710

(Continuation of V.2)

art modifies the structures of the compounds disclosed in said documents within the scope of the general definitions, that is, for example for the substituents R¹ and R² according to the prior art, he uses not the radicals from naturally occurring fatty acids which are explicitly disclosed in the examples (and excluded by disclaimer from the scope of the present Claim 1) but other radicals also covered by the definition of said substituents R1 and R2. He will presumably also vary the position of the double bond(s). However, the fact that he will also encounter compounds whose activity varies, that is, may possibly be better, cannot be regarded as the result of an inventive step.

- Although it was shown in the present application that 2.2. specific displacement of the double bond may lead to improvement of the antitumoural properties (Example 5, page 34), this cannot be considered to warrant acknowledgement of the presence of inventive step for the entire scope of the very broadly worded Claim 1, but only for the class of compounds in which the position of the double bond differs from the prior art and can therefore be regarded as a decisive new feature.
- 2.3. However, it is also explained in the present description that the number of methyl groups separating the several double bonds from one another affects the activity of the compounds obtained (page 35, last paragraph and Table 2). This, however, appears to concern a different distinguishing feature with which the technical problem is solved by means of an alternative. At present, therefore, two

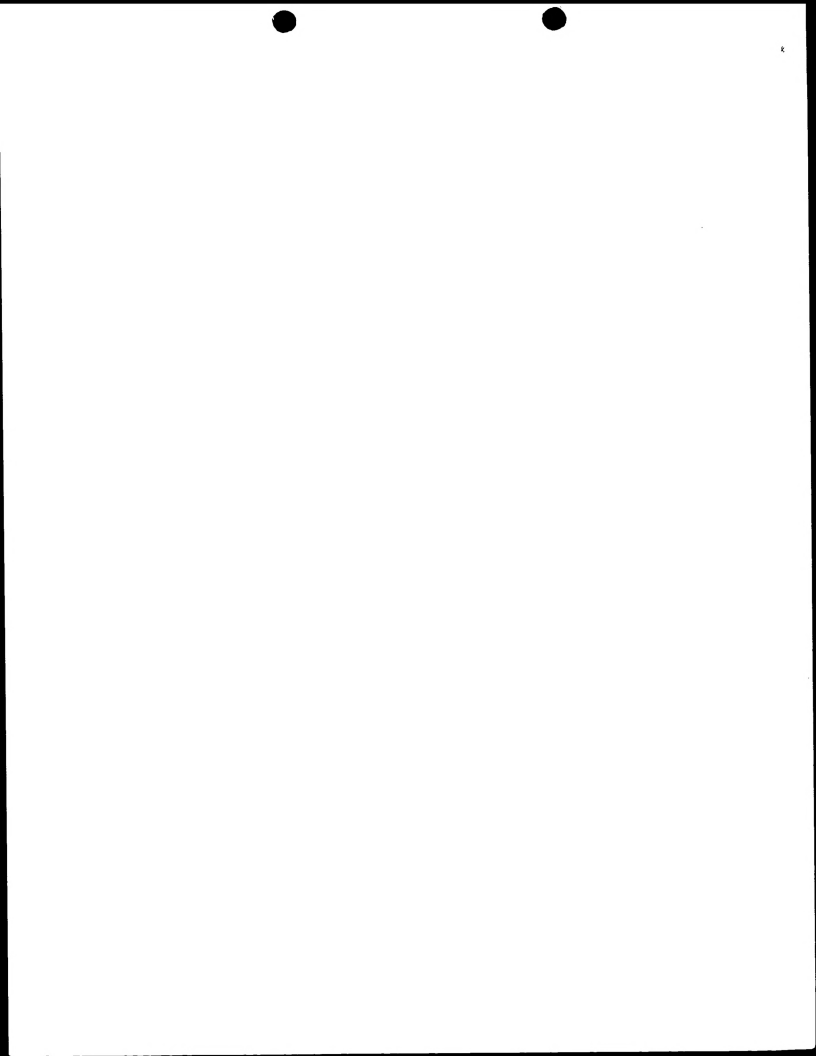


International application No.
PCT/EP 99/05710

(Continuation of V.2)

alternative solutions to a technical problem appear to be claimed, and this could give rise to further objections concerning unity of invention (PCT Rule 13.1).

- 2.4. It seems, therefore, that the present Claim 1 in its present scope does not meet the requirement of PCT Article 33(3). It should be noted that a selection from the prior art can only be regarded as the result of an inventive step if the selected range appears to be narrow and sufficiently different from any previously published examples. These requirements do not appear to be satisfied in the present case.
- 2.5. The method of preparation of unsaturated (Z) fatty acids or (Z) alkenols which is claimed in Claim 34 also relates to the preparation of known compounds (see page 18, lines 5 - 7). The claimed method appears to include method steps which are generally known to those skilled in the art. For an inventive step to be nevertheless acknowledged in such a case, the method must be a method for the preparation of compounds which are considered to be inventive or for the preparation of their starting materials. However, it seems from the present application that, for example, a compound I in which A is a nervonyl radical cannot be regarded as per the invention. In the description, however, it is explicitly pointed out that said method also relates to the preparation of nervonic acid (page 18, lines 5 - 7). Thus, the presence of an inventive step could not be acknowledged for the entire scope of Claim 34 even if



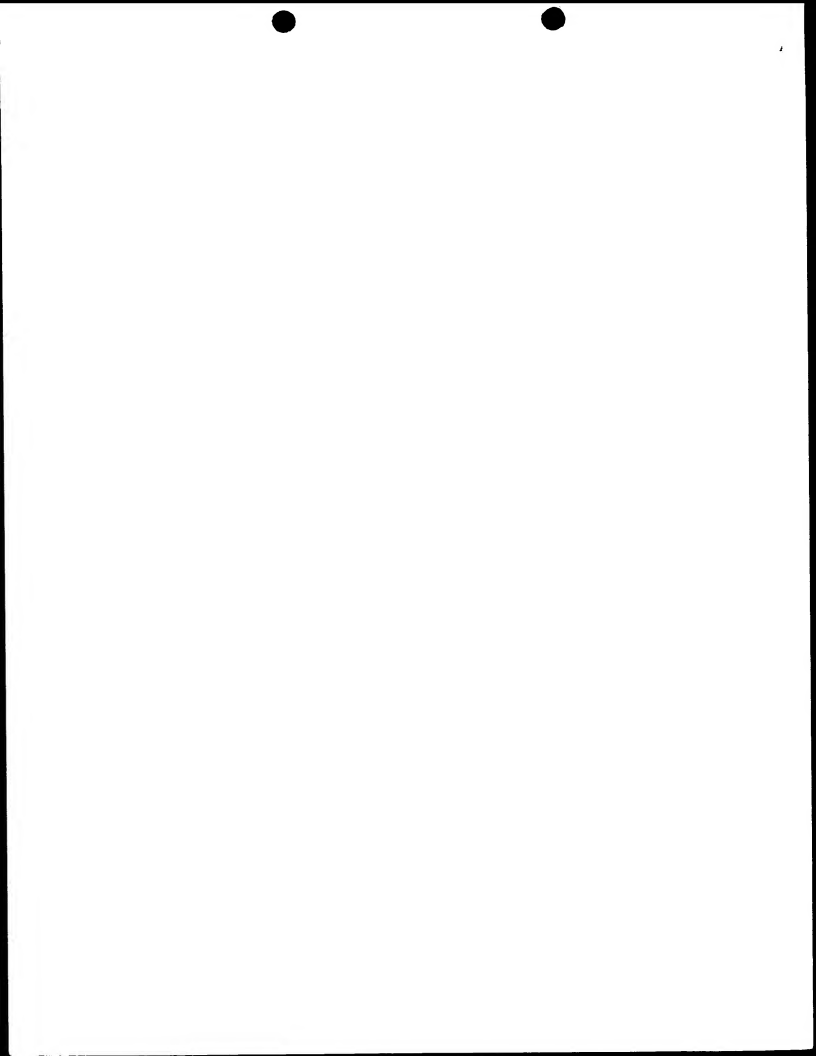
International application No.
PCT/EP 99/05710

(Continuation of V.2)

a new product Claim 1 were to meet the requirements of PCT Article 33(3).

- 2.6. At present, the subject matter of each the remaining claims does not appear to involve an inventive step either.
- 2.7. Consequently, the present application does not meet the requirements of PCT Article 33(3).
- 3. <u>Industrial applicability</u> (PCT Article 33(4))

Is acknowledged for all the present claims.

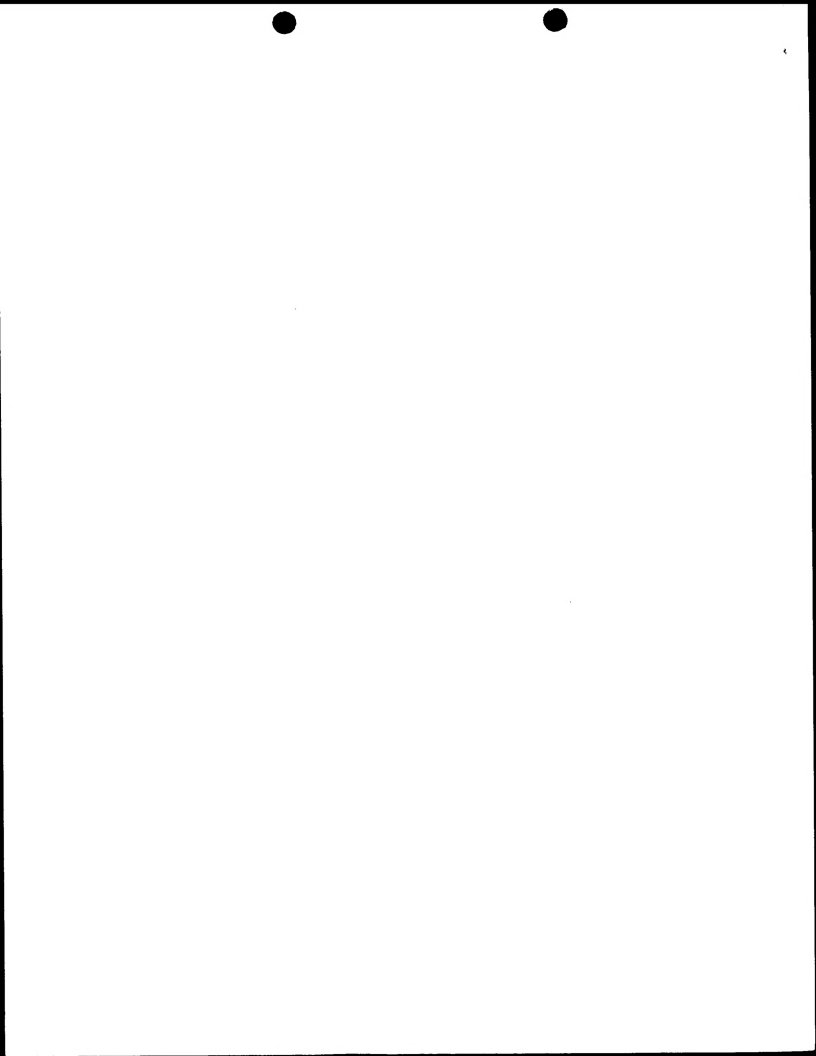


International application No. PCT/EP 99/05710

Supplemental Box (To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: VI.1

Document D5 was published after the priority date of the present application but before its international filing date. Should the priority of the present application be invalid, the contents of D5 would therefore be regarded as prior art.

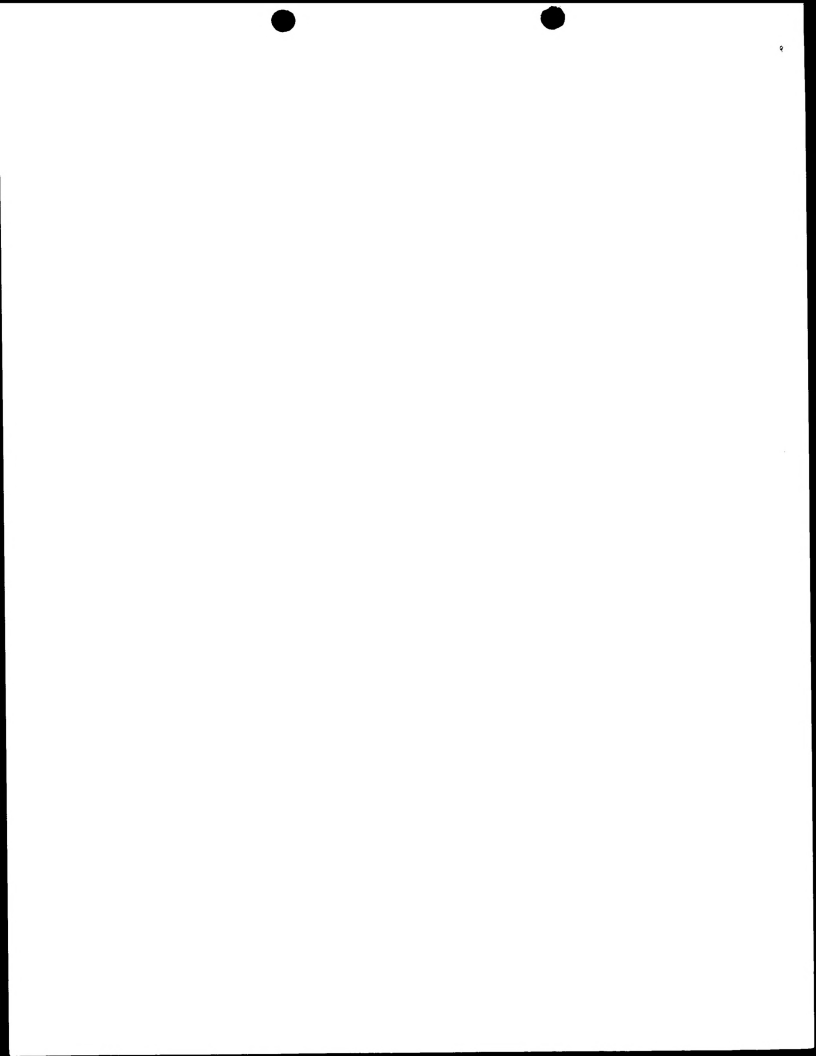


International application No. PCT/EP 99/05710

VIL Certain defects in the internation	nal application	

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite documents D1 to D4 or indicate the relevant prior art disclosed therein.

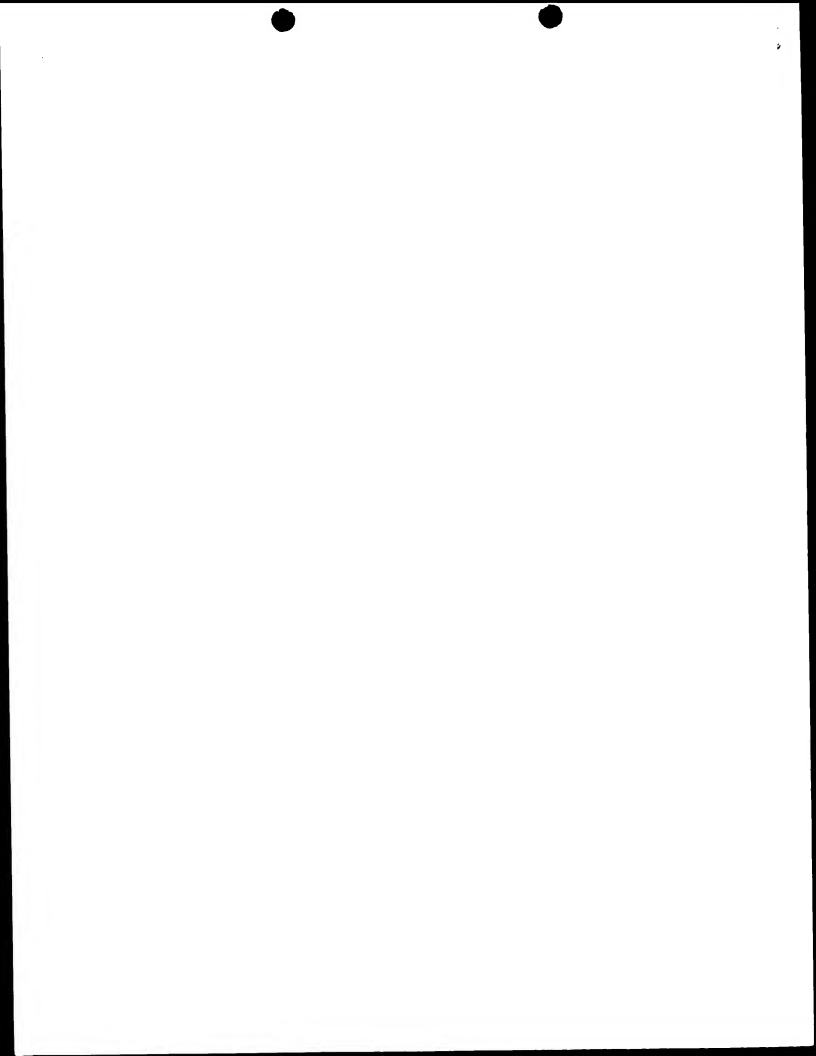


International application No. PCT/EP 99/05710

VIII	Certain of	servations o	n the i	international	ani	nlication
VIII.	Certain ou	iseri aliuns u	m uie i	miernanonai	app	pncation

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

The present Claim 34 is unclear and therefore does not meet the requirements of PCT Article 6. The compounds of formulae (X) and (XI), supplemented by the missing H, do not appear to yield compounds which can be termed (Z) fatty acids or (Z) alkenols.



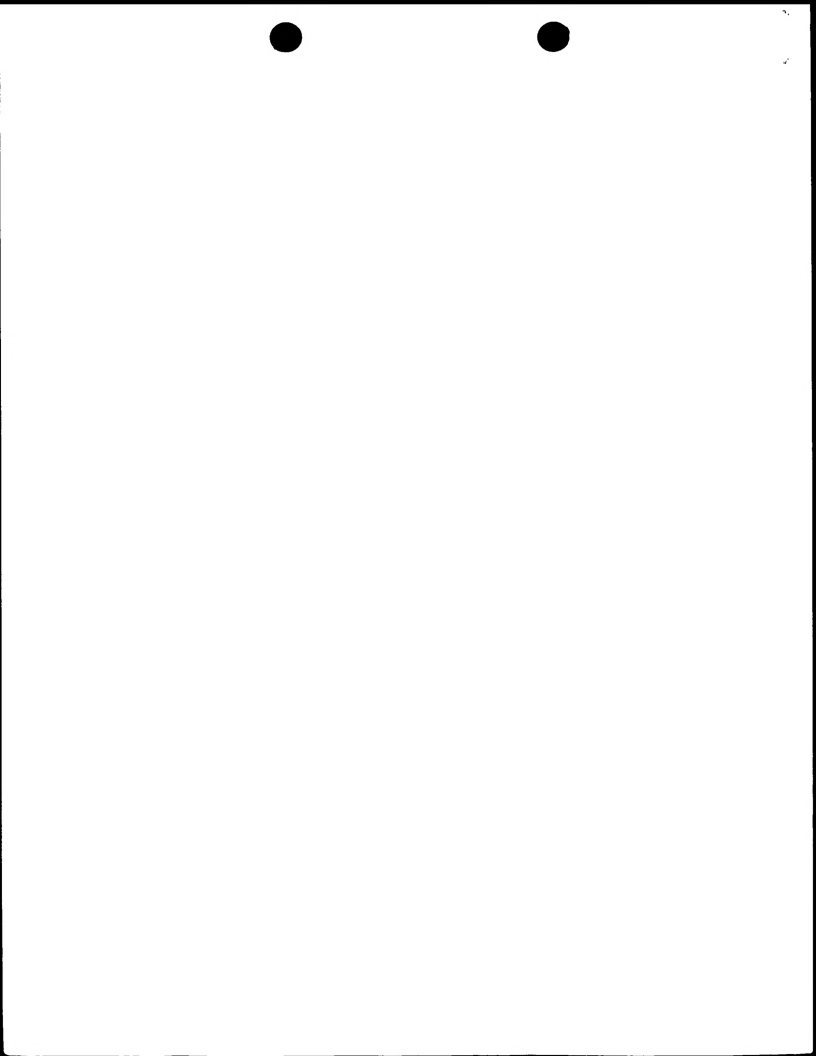
PCT

WIPO PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeich	en de	s Anmelders oder Anwalts	<u> </u>					
18212P			WEITERES VOR	GEHEN		lung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)		
Internation	ales A	ktenzeichen	Internationales Anmelo	dedatum (Tag	g/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)		
PCT/EPS	PCT/EP99/05710 06/08/1999					06/08/1998		
C07F9/1		tentklassification (IPK) oder	nationale Klassifikation u	IND IPK				
Anmelder MAX-PL	ANC	K-GESELLSCHAFT ZU	JR FÖRDERUNG D	ERet a	I			
		rnationale vorläufige Prü rstellt und wird dem Anm				nale vorläufigen Prüfung beauftragte		
2. Diese	r BEI	RICHT umfaßt insgesamt	7 Blätter einschließli	ich dieses (Deckblatts.			
u	nd/od	ler Zeichnungen, die geä	ndert wurden und die	sem Berich	it zugrunde l	ter mit Beschreibungen, Ansprüchen iegen, und/oder Blätter mit vor dieser t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).		
Diese	Anla	gen umfassen insgesam	t Blätter.			·		
3. Diese	r Ber	icht enthält Angaben zu f	olgenden Punkten:					
1	\boxtimes	Grundlage des Berichts						
11		Priorität						
III		Keine Erstellung eines	Gutachtens über Neul	heit, erfinde	erische Tätig	keit und gewerbliche Anwendbarkeit		
IV		Mangelnde Einheitlichk			_	•		
V	×	Begründete Feststellun gewerbliche Anwendba				der erfinderische Tätigkeit und der ng dieser Feststellung		
Vi	\boxtimes	Bestimmte angeführte l	Jnterlagen					
VII	\boxtimes	Bestimmte Mängel der	nternationalen Anmel	dung				
VIII	VIII ⊠ Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung							
Datum der	Einrei	chung des Antrags		Datum de	er Fertigstellur	ng dieses Berichts		
24/01/20	00			30.10.20	00			
Name und l Prüfung bea	auftrag	nschrift der mit der internation gten Behörde:	nalen vorläufigen	Bevolimä	chtigter Bedie	nsteter State of the Color of t		
<u>a</u>))	D-80	päisches Patentamt 1298 München +49 89 2399 - 0 Tx: 523656	epmu d	Zellner,	Α	(Value set to a set t		
	Fax: +49 89 2399 - 4465 Tel. Nr. +49 89 2399 8078							



INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/05710

I. Grundlage des Berichts

1.	Artii nich	kel 14 hin vorgelegt	rstellt auf der Grundlage (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach</i> wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm keine Änderungen enthalten.): :
	1-18	85	ursprüngliche Fassung
	Pat	entansprüche, Nr.:	
	1-4	2	ursprūngliche Fassung .
2.	die unte Die	internationale Anme er diesem Punkt nicl	ne: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern hts anderes angegeben ist. en Behörde in der Sprache: , zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; m
		die Sprache der Ül Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nac
		die Veröffentlichun	gssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b))
		die Sprache der Ül ist (nach Regel 55.	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prufung eingereicht worder. 2 und/oder 55.3).
3.			nternationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die e Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:
		in der international	en Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
		bei der Behörde na	achträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.
		bei der Behörde na	achträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
			s das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den It der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.
		_	s die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen entsprechen, wurde vorgelegt.
4.	Auf	grund der Änderung	gen sind folgende Unterlagen fortgefallen:
		Beschreibung,	Seiten:
		Ansprüche,	Nr.:
		Zeichnungen,	Blatt:



INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/05710

Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den
angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich
eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).

(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche

prüche 1-42

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Nein: Ansprüche

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-42

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ansprüche 1-42

Nein: Ansprüche

Ja:

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VI. Bestimmte angeführte Unterlagen

1. Bestimmte veröffentlichte Unterlagen (Regel 70.10)

und / oder

2. Nicht-schriftliche Offenbarungen (Regel 70.9)

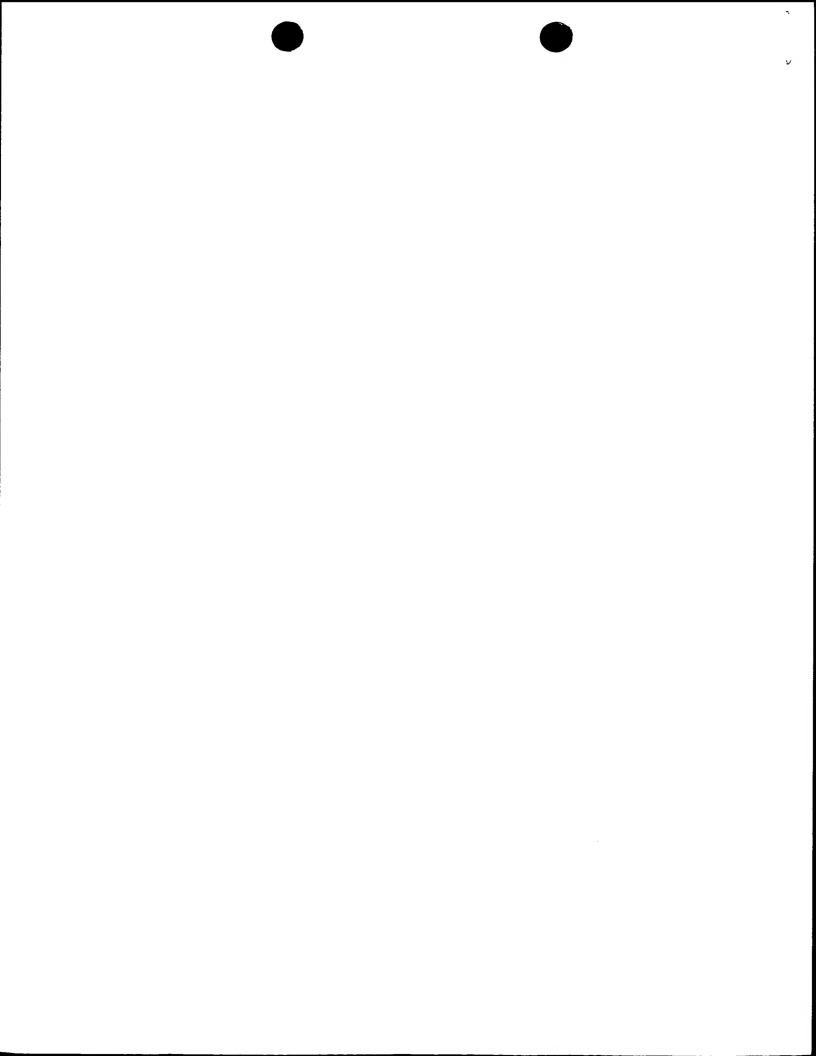
siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt



INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

In diesem Bescheid werden folgende, im Recherchenbericht zitierte Dokumente (D) genannt; die Numerierung wird auch im weiteren Verfahren beibehalten:

D1: WO-A-97 30058

D2: EP-A-0 507 337

D3: EP-A-0 534 445

D4: DE-A-40 13 632

D5: WO-A-99 09037

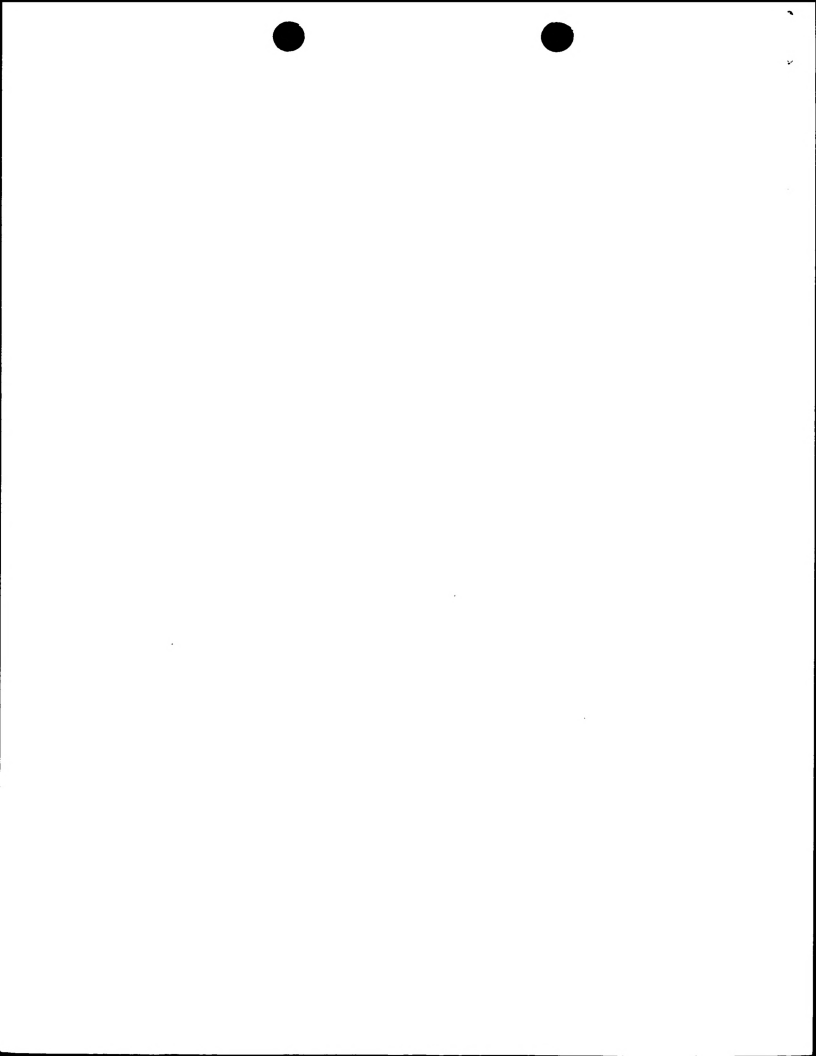
Die vorliegende Anmeldung bezieht sich auf phospholipidartige Verbindungen.

zu Punkt V

1. Neuheit (Art. 33(2) PCT)

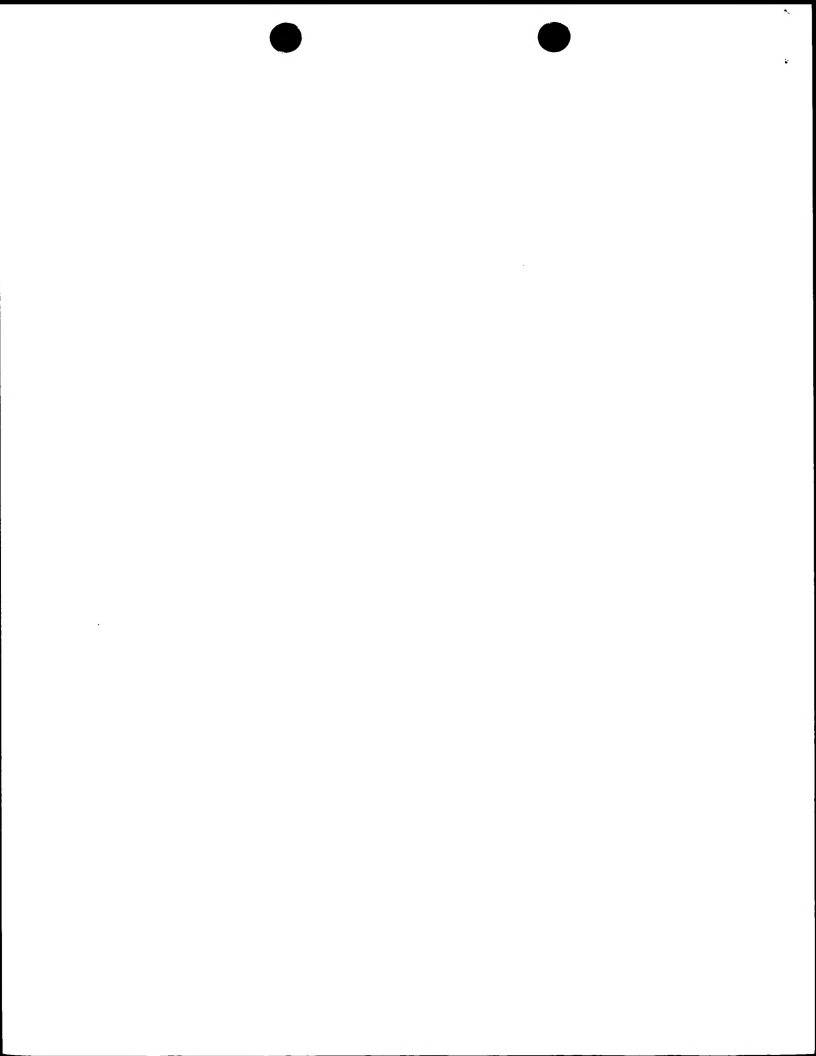
Die vorliegende Anmeldung erfüllt das Erfordernis der Neuheit im Sinne der 33(2) PCT, da der Gegenstand der Ansprüche durch den vorliegenden Stand der Technik nicht offenbart wird. Die Verbindungen der allg. Formel I gemäß vorliegendem Anspruch 1 können als Auswahl aus der technischen Lehre der vorliegenden Dokumente des Standes der Technik erachtet werden.

- i. Dokument D1 offenbart in generischer Form Phosphatidylverbindungen (allg. Formel A, S. 2), die auch die speziellen Verbindungen der allg. Formel (I) gemäß vorliegendem Anspruch 1 umfassen, da die entsprechenden Substituenten in D1 auch in der Bedeutung eines "ungesättigten Alkyl- oder Acylrestes" auftreten können. Die in D1 angegebenen Beispielen unterscheiden sich von den gegenwärtig beanspruchten Verbindungen dadurch, daß durch die Reste R₁ bzw. R₂ gemäß Anspruch 1 bestimmte Anforderungen erfüllt werden müssen (für q [SPEC0663] 8 für p + q = 14, 16, 18 oder 20 ist ... sh. S. 188 o).
- ii. Die Dokumente D2 und D3 offenbaren ebenfalls strukturell eng verwandte
 Verbindungen (D2: allg. Formel I, R = Erucyl, Brassidyl- oder Nervonyl-Rest; D3: allg.



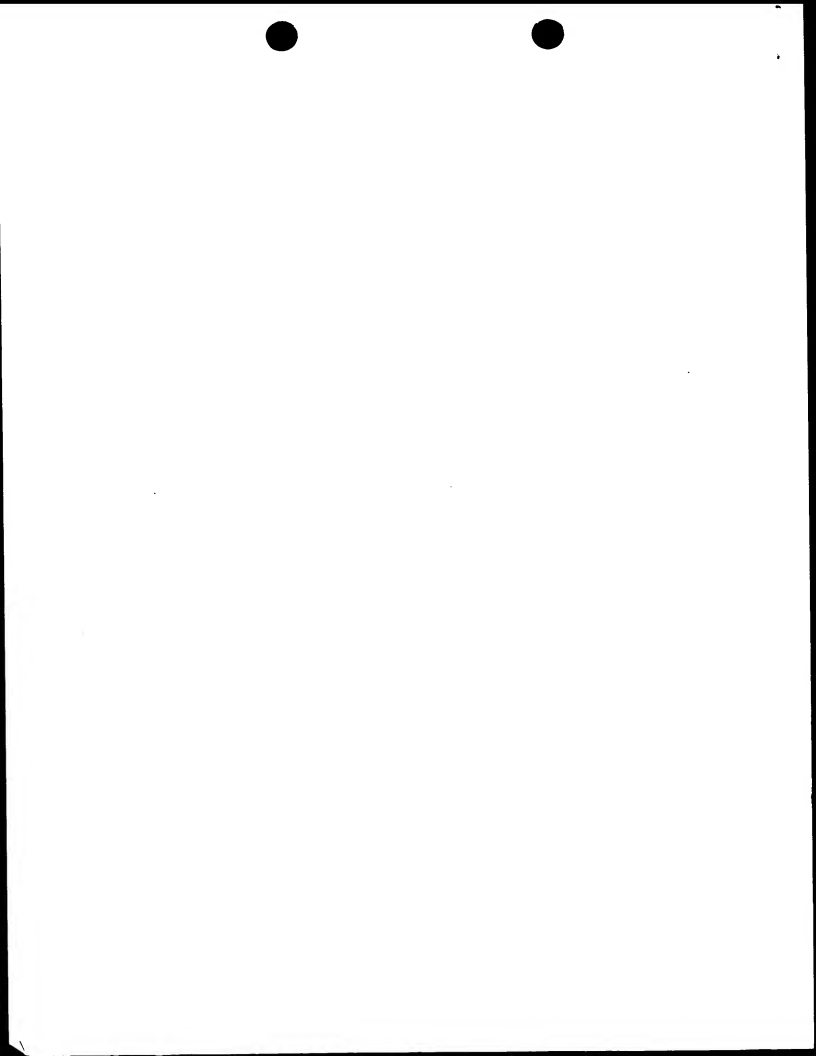
INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

- Formel I, R¹ sh. S. 2, Zeilen 43-46), die in der vorliegenden Anmeldung durch die Definition der Reste R¹ bzw. R² ausgeschlossen werden (für $q \neq 8$ für p + q = 14, 16, 18 oder 20 ist ... sh. Anspruch 1, S. 188 o).
- iii. Die im Dokument D4 offenbarten Verbindungen (S. 7 ff, Stufe c)) unterscheiden sich von den gegenwärtig beanspruchten ebenfalls durch die Natur der Substituenten R₁ bzw. R₂.
- 2. Erfinderische Tätigkeit (Art. 33(3) PCT)
- 2.1. Die durch die vorliegende Anmeldung zu lösende technische Aufgabe kann in der Bereitstellung von verbesserten phospholipidartigen Verbindungen für diverse Anwendungen gesehen werden. Mit Blick auf die in den Dokumenten D1 bis D4 offenbarten Verbindungen ist davon auszugehen, daß der Fachmann die Strukturen der in den Beispielen der besagten Dokumente offenbarten Verbindungen innerhalb der allgemeinen Definitionen abändert, also beispielsweise für die Substituenten R¹ bzw. R² gemäß Stand der Technik nicht die explizit in den Beispielen offenbarten (und durch Disclaimer vom Umfang der vorliegenden Anspruches 1 ausgensten Reste von natürlich vorkommenden Fettsäuren verwendet, sondern andere, ebentalis unter die Definition der besagten Substituenten R¹ bzw. R² fallende Reste. Es muß dabei angenommen werden, daß er auch die Position der Doppelbindung(en) variieren wird. Die Tatsache, daß er hierbei auch auf Verbindungen stoßen wird, deren Wirksamkeit variiert, also gegebenenfalls auch besser sein kann, kann jedoch nicht als das Ergebnis einer erfinderischen Tätigkeit angesehen werden.
- 2.2. Auch wenn in der vorliegenden Anmeldung aufgezeigt wurde, daß eine gezielte Verschiebung der Doppelbindung zu einer Verbesserung der antitumoralen Eigenschaften führen kann (Beispiel 5, S. 34), so kann dies nicht als Grundlage zur Anerkennung des Vorliegens von erfinderischer Tätigkeit für den gesamten Umfang des sehr breit gefaßten Anspruchs 1 herangezogen werden, sondern lediglich für die Klasse von Verbindungen, deren Stellung der Doppelbindung sich vom Stand der Technik unterscheidet und somit als entscheidendes neues Merkmal angesehen werden kann.



INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

- 2.3. In der vorliegenden Beschreibung wird jedoch auch erläutert, daß sich die Anzahl der mehrere Doppelbindungen voneinander trennenden Methylengruppen entscheidend auf die Wirksamkeit der erhaltenen Verbindungen auswirkt (S. 35, letzter Absatz und Tabelle 2). Es scheint sich hierbei jedoch um ein anderes Unterscheidungsmerkmal zu handeln, wodurch das technische Problem durch eine Alternative gelöst wird. Dadurch scheinen gegenwärtig zwei alternative Lösungen eines technischen Problems beansprucht, dies könnte zu weiteren Beanstandungen bezüglich Einheitlichkeit der Erfindung führen (Regel 13.1 PCT).
- 2.4. Es scheint somit, daß der vorliegende Anspruch 1 in seiner gegenwärtigen Breite das Erfordernis des Art. 33(3) PCT nicht erfüllt. Es sei darauf verwiesen, daß eine Auswahl aus dem Stand der Technik nur dann als das Ergebnis von erfinderischer Tätigkeit angesehen werden kann, wenn der ausgewählte Bereich als eng anzusehen ist und weit genug von eventuell vorveröffentlichten Beispielen liegt. Diese Erfordernisse scheinen im vorliegenden Fall nicht erfüllt.
- 2.5. Das im Anspruch 34 beanspruchte Verfahren zur Herstellung von ungesättigten (Z)-Fettsäuren oder (Z)-Alkenolen bezieht sich auch auf die Darstellung bekannter Verbindungen (siehe S. 18, Z. 5-7). Bei dem beanspruchten Verfahren ach et eine dem beanspruchten verfahren verfahren ach et eine dem beanspruchten verfahren verfahre sich um dem Fachmann allg. bekannte Verfahrensschritte zu handeln. Um in einem solchen Falle trotzdem das Vorliegen einer erfinderischen Tätigkeit anerkennen zu können, wird vorausgesetzt, daß es sich dabei um ein Verfahren zur Herstellung von als erfinderisch angesehenen Verbindungen bzw. deren Ausgangsstoffe handelt. Aus den vorliegenden Anmeldungsunterlagen scheint jedoch hervorzugehen, daß beispielsweise eine Verbindung I mit A = Nervonylrest nicht als erfindungsgemäß anzusehen ist. Im Beschreibungsteil wird jedoch explizit darauf verwiesen, daß sich das besagte Verfahren auch auf die Darstellung von Nervonsäure bezieht (S. 18, Z. 5-7). Somit kann das Vorliegen von erfinderischer Tätigkeit auch dann nicht für den vollen Umfang von Anspruch 34 anerkannt werden, wenn ein neuer Produktanspruch 1 die Erfordernisse des Art. 33(3) erfüllen würde.
- 2.6. Gegenwärtig scheint auch der Gegenstand der verbleibenden Ansprüche für sich genommen nicht als auf einer erfinderischen Tätigkeit zu beruhen.
- 2.7. Die vorliegende Anmeldung erfüllt somit nicht die Erfordernisse des Art. 33(3) PCT.



Industrielle Anwendbarkeit (Art. 33(4) PCT) 3.

Wird anerkannt für alle vorliegenden Ansprüche.

zu Punkt VI

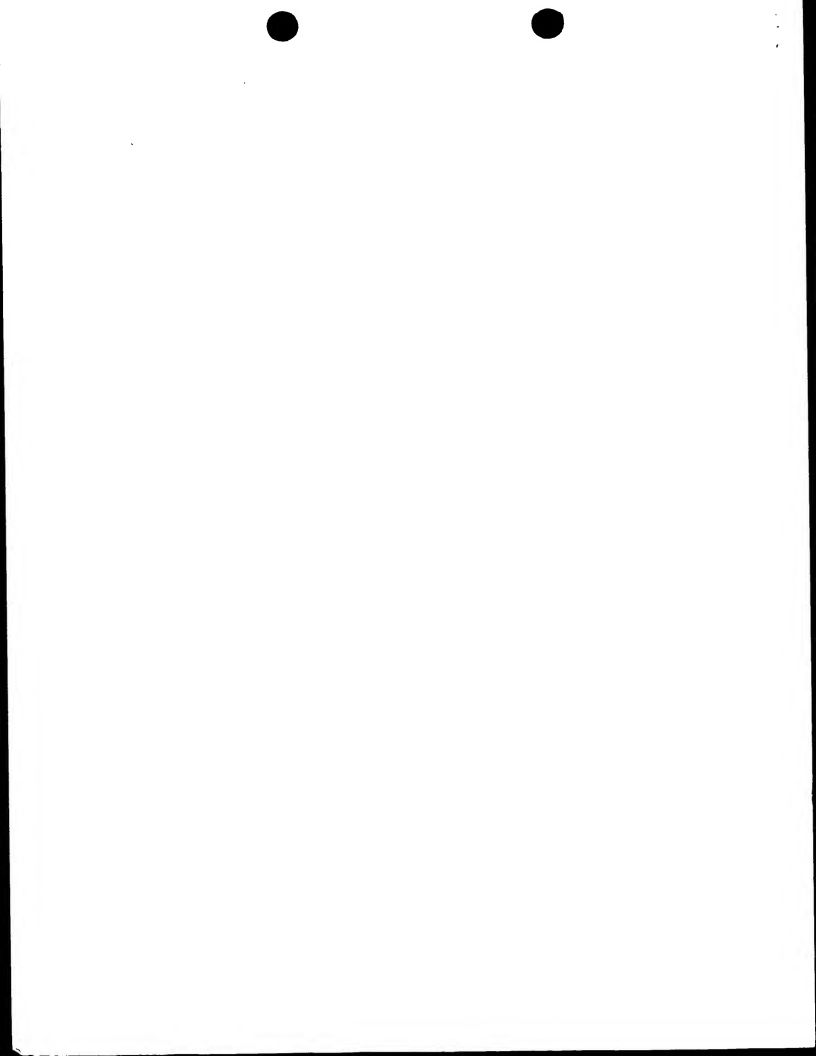
Dokument D5 wurde nach dem Prioritätsdatum der vorliegenden Anmeldung, aber vor dem Datum dessen internationalen Anmeldung veröffentlicht. Bei ungültiger Priorität der vorliegenden Anmeldung würde daher sein Inhalt als zum Stand der Technik gehörig betrachtet werden.

zu Punkt VII

Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1(a)(ii) PCT werden in der Beschreibung weder der in den Dokumenten D1 bis D4 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch diese Dokumente angegeben.

zu Punkt VIII

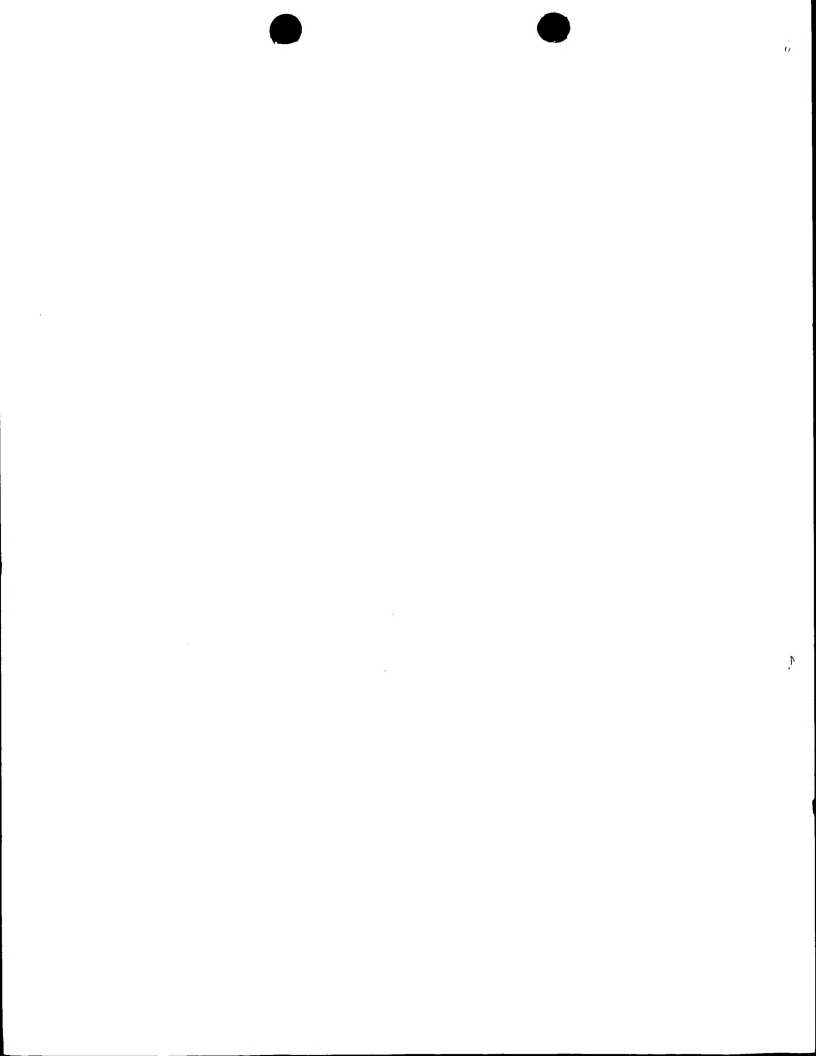
Der vorliegende Anspruch 34 ist unklar und erfüllt daher nicht die Erfordernisse des Art. 6 PCT. Die Verbindungen der Formeln (X) und (XI) scheinen, ergänzt durch das fehlende H, keine Verbindungen zu ergeben, die als (Z)-Fettsäuren oder (Z)-Alkenole bezeichnet werden können.



	From the INTERNATIONAL BUREAU	
PCT	To: Walekma	1 2 E
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)	WEICKMANN, H. Kopernikusstrasse 9 D-81679 München ALLEMAGNE	39
Date of mailing (day/month/year) 04 November 1999 (04.11.99)		
Applicant's or agent's file reference 18212P WO	IMPORTANT NOTIFICATION	
International application No. PCT/EP99/05710	International filing date (day/month/year) 06 August 1999 (06.08.99)	
The following indications appeared on record concerning: X the applicant X the inventor	the agent the common representative	
Name and Address HOTTKOWITZ, Thomas Rosdorfer Weg 8 D-37073 Göttingen Germany	State of Nationality DE DE DE Telephone No. Facsimile No. Teleprinter No.	
The International Bureau hereby notifies the applicant that the the person		
Name and Address HOTTKOWITZ, Thomas Kleingasse 8	State of Nationality DE Telephone No. State of Residence DE	
D-67435 Neustadt an der Weinstrasse Germany	Facsimile No.	
	Teleprinter No.	
3. Further observations, if necessary:		
4. A copy of this notification has been sent to: X the receiving Office X the International Searching Authority the International Preliminary Examining Authority	the designated Offices concerned the elected Offices concerned other:	
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Authorized officer V. Gross Telephone No.: (41-22) 338 83.38	

Form PCT/IB/306 (March 1994)

002936632



VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelder	oder Anwalts	siehe Mitteil	ung über die Übersendung des internationalen Prüfungsbericht (Formblatt PCT/IPEA/416)					
18212P WO	WEITERES VO		·					
Internationales Aktenzeicher	Internationales Anme	eldedatum(Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)					
PCT/EP99/05710 06/08/1999 06/08/1998								
Internationale Patentklassific C07F9/10	ation (IPK) oder nationale Klassifikation	und IPK						
	LSCHAFT ZUR FÖRDERUNG							
Dieser international Behörde erstellt und	vorläufige Prüfungsbericht wurde wird dem Anmelder gemäß Artikel	von der mit der internati 36 übermittelt.	onale vorläufigen Prüfung beauftragte					
2. Dieser BERICHT ur	nfaßt insgesamt 7 Blätter einschlie	Blich dieses Deckblatts.						
 Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). Diese Anlagen umfassen insgesamt Blätter. 								
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu folgenden Punkten:								
⊠ Grundl	age des Berichts							
II □ Priorită	t							
III 🗆 Keine	Erstellung eines Gutachtens über N	leuheit, erfinderische Tä	tigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit					
N/ Mange	Inde Einheitlichkeit der Erfindung							
gewer								
	mte angeführte Unterlagen	•						
	ımte Mängel der internationalen Ar							
VIII 🛛 Bestin	nmte Bemerkungen zur internationa	lien Anmeldung						
		•						

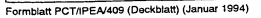
Datum der Einreichung des Antrags	Datum der Fertigstellung dieses Berichts
24/01/2000	30.10.2000
Name und Postanschrift der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde:	Bevollmächtigter Bediensteter



Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Fax: +49 89 2399 - 4465

Zellner, A

Tel. Nr. +49 89 2399 8078



	•
	;
•	

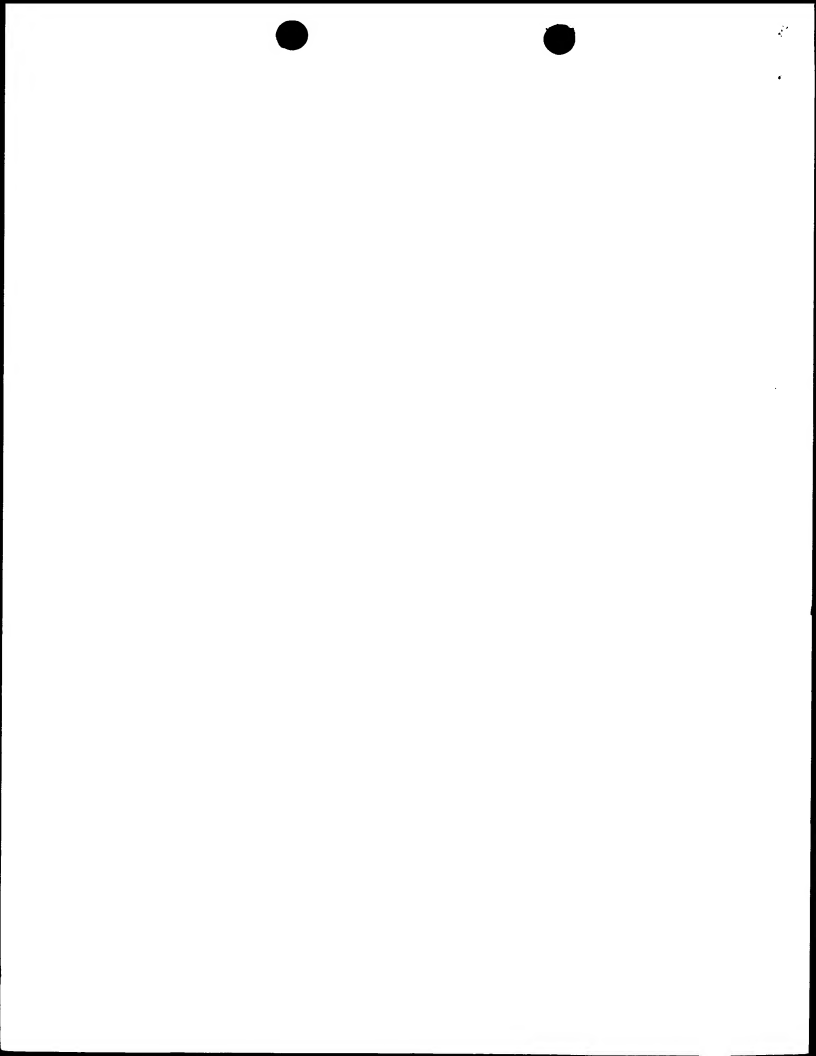
INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/05710

۱.	Grur	ndlage des Berich	nts		
1.	Artik nich	el 14 hin voraelea	erstellt auf der Grundlage (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach</i> It wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm e keine Änderungen enthalten.): n:		
	1-18	5	ursprüngliche Fassung		
	Pate	entansprüche, Nr	:		
	rate	, manopraono, m			
	1-42	2	ursprüngliche Fassung		
2.	die	internationale Ann	che: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der neldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern ichts anderes angegeben ist.		
	Die dab	Bestandteile standeil es sich	den Behörde in der Sprache: , zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; um um		
		die Sprache der Regel 23.1(b)).	Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nach		
		dio Veröffentlich	ungssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 43.3(h)).		
		die Sprache der	Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worden 55.2 und/oder 55.3).		
Annual dung offenharten Nucleol			r internationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die ige ige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:		
		in der internation	nalen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.		
		zusammen mit o	der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.		
		hei der Behörde	nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.		
		hei der Behörde	nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.		
		Die Erklärung, d	lass das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den ehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.		
☐ Die Erklärung, dass die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.					
	4. Aı	ıfgrund der Änden	ungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:		
		Beschreibung,	Seiten:		
			Nr.:		

☐ Zeichnungen,

Blatt:



INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/05710

5. Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).

(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen).

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen T\u00e4tigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erkl\u00e4rungen zur St\u00fctzung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N)

Ja: Ansprüche 1-42

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ja: Ansprüche

Nein: Ansprüche 1-42

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ja: Ansprüche

sprüche 1-42

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VI. Bestimmte angeführte Unterlagen

1. Bestimmte veröffentlichte Unterlagen (Regel 70.10)

und / oder

Nicht-schriftliche Offenbarungen_(Regel 70.9)

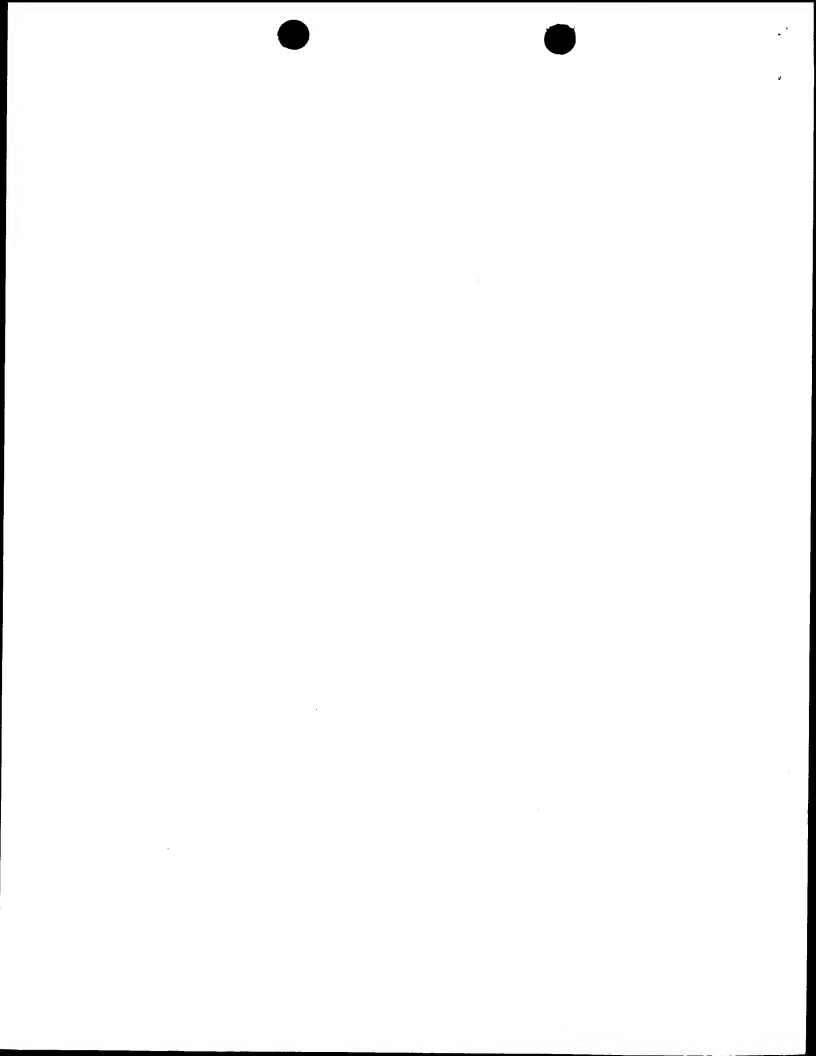
siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt



In diesem Bescheid werden folgende, im Recherchenbericht zitierte Dokumente (D) genannt; die Numerierung wird auch im weiteren Verfahren beibehalten:

D1: WO-A-97 30058

D2: EP-A-0 507 337

D3: EP-A-0 534 445

D4: DE-A-40 13 632

D5: WO-A-99 09037

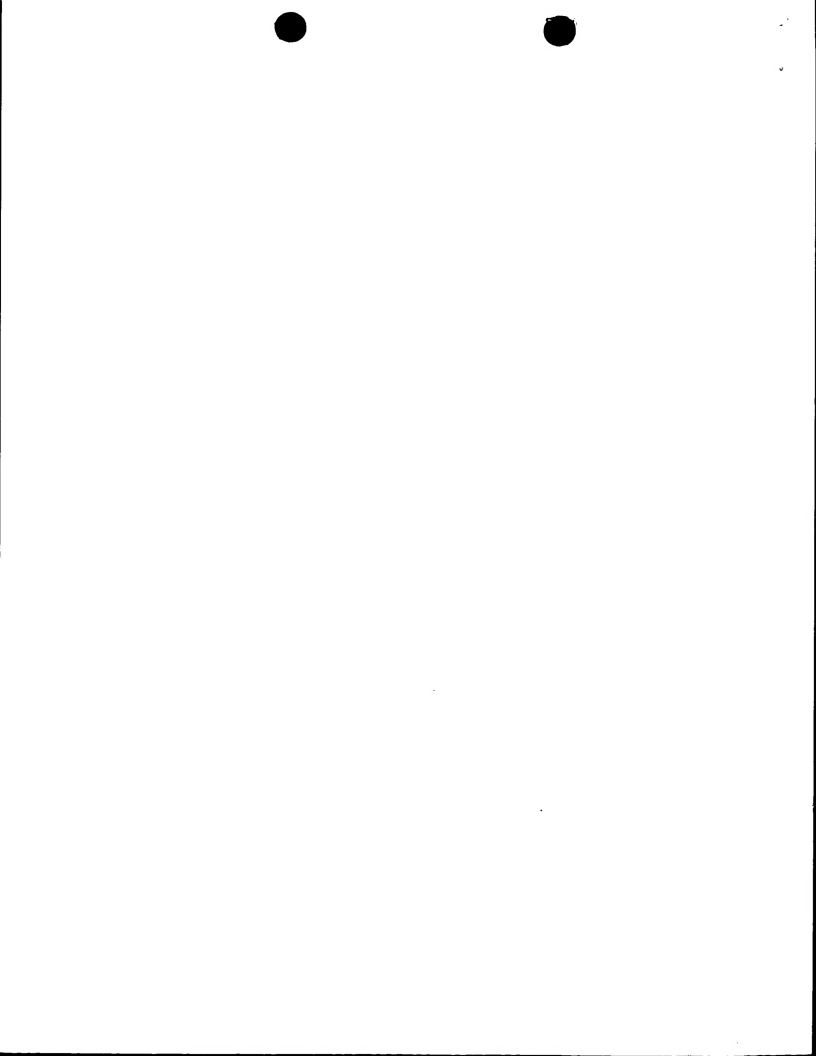
Die vorliegende Anmeldung bezieht sich auf phospholipidartige Verbindungen.

zu Punkt V

1. Neuheit (Art. 33(2) PCT)

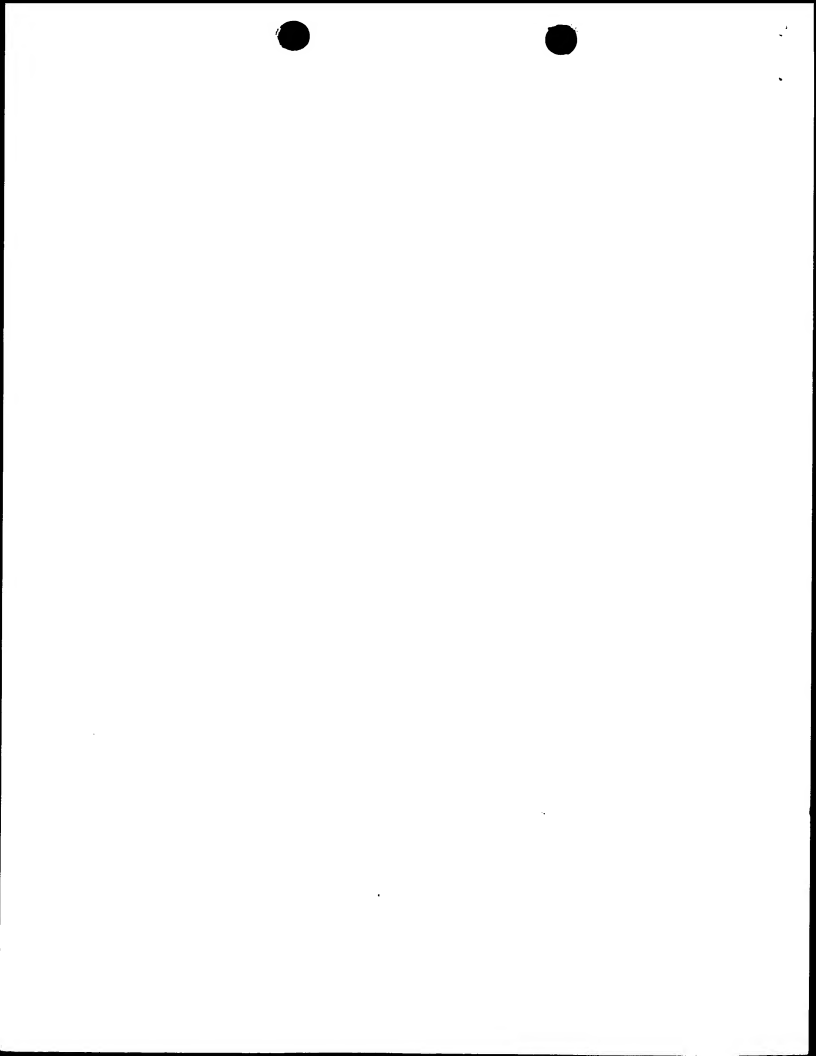
Die vorliegende Anmeldung erfüllt das Erfordernis der Neuheit im Sinne das Art. 33(2) PCT, da der Gegenstand der Ansprüche durch den vorliegenden Stand der Technik nicht offenbart wird. Die Verbindungen der allg. Formel I gemäß vorliegendem Anspruch 1 können als Auswahl aus der technischen Lehre der vorliegenden Dokumente des Standes der Technik erachtet werden.

- i. Dokument D1 offenbart in generischer Form Phosphatidylverbindungen (allg. Formel A, S. 2), die auch die speziellen Verbindungen der allg. Formel (I) gemäß vorliegendem Anspruch 1 umfassen, da die entsprechenden Substituenten in D1 auch in der Bedeutung eines "ungesättigten Alkyl- oder Acylrestes" auftreten können. Die in D1 angegebenen Beispielen unterscheiden sich von den gegenwärtig beanspruchten Verbindungen dadurch, daß durch die Reste R₁ bzw. R₂ gemäß Anspruch 1 bestimmte Anforderungen erfüllt werden müssen (für q [SPEC0663] 8 für p + q = 14, 16, 18 oder 20 ist ... sh. S. 188 o).
- ii. Die Dokumente D2 und D3 offenbaren ebenfalls strukturell eng verwandte Verbindungen (D2: allg. Formel I, R = Erucyl, Brassidyl- oder Nervonyl-Rest; D3: allg.

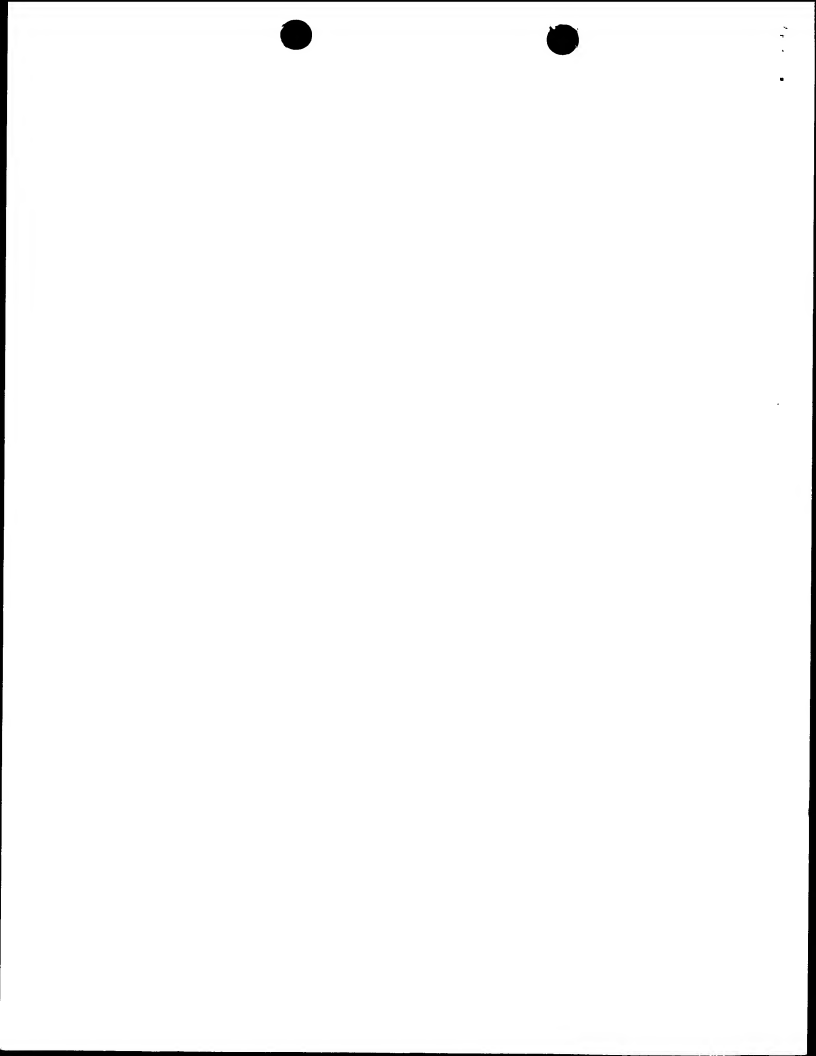


Formel I, R^1 sh. S. 2, Zeilen 43-46), die in der vorliegenden Anmeldung durch die Definition der Reste R^1 bzw. R^2 ausgeschlossen werden (für $q \ne 8$ für p + q = 14, 16, 18 oder 20 ist ... sh. Anspruch 1, S. 188 o).

- iii. Die im Dokument D4 offenbarten Verbindungen (S. 7 ff, Stufe c)) unterscheiden sich von den gegenwärtig beanspruchten ebenfalls durch die Natur der Substituenten R₁ bzw. R₂.
- 2. <u>Erfinderische Tätigkeit</u> (Art. 33(3) PCT)
- 2.1. Die durch die vorliegende Anmeldung zu lösende technische Aufgabe kann in der Bereitstellung von verbesserten phospholipidartigen Verbindungen für diverse Anwendungen gesehen werden. Mit Blick auf die in den Dokumenten D1 bis D4 offenbarten Verbindungen ist davon auszugehen, daß der Fachmann die Strukturen der in den Beispielen der besagten Dokumente offenbarten Verbindungen innerhalb der allgemeinen Definitionen abändert, also beispielsweise für die Substituenten R¹ bzw. R² gemäß Stand der Technik nicht die explizit in den Beispielen offenbarten (und durch Disclaimer vom Umfang der vorliegenden Anspruches 1 ausgenomen Reste von natürlich vorkommenden Fettsäuren verwendet, sondern andere, ebenfalis unter die Definition der besagten Substituenten R¹ bzw. R² fallende Reste. Es muß dabei angenommen werden, daß er auch die Position der Doppelbindung(en) variieren wird. Die Tatsache, daß er hierbei auch auf Verbindungen stoßen wird, deren Wirksamkeit variiert, also gegebenenfalls auch besser sein kann, kann jedoch nicht als das Ergebnis einer erfinderischen Tätigkeit angesehen werden.
- 2.2. Auch wenn in der vorliegenden Anmeldung aufgezeigt wurde, daß eine gezielte Verschiebung der Doppelbindung zu einer Verbesserung der antitumoralen Eigenschaften führen kann (Beispiel 5, S. 34), so kann dies nicht als Grundlage zur Anerkennung des Vorliegens von erfinderischer Tätigkeit für den gesamten Umfang des sehr breit gefaßten Anspruchs 1 herangezogen werden, sondern lediglich für die Klasse von Verbindungen, deren Stellung der Doppelbindung sich vom Stand der Technik unterscheidet und somit als entscheidendes neues Merkmal angesehen werden kann.



- 2.3. In der vorliegenden Beschreibung wird jedoch auch erläutert, daß sich die Anzahl der mehrere Doppelbindungen voneinander trennenden Methylengruppen entscheidend auf die Wirksamkeit der erhaltenen Verbindungen auswirkt (S. 35, letzter Absatz und Tabelle 2). Es scheint sich hierbei jedoch um ein anderes Unterscheidungsmerkmal zu handeln, wodurch das technische Problem durch eine Alternative gelöst wird. Dadurch scheinen gegenwärtig zwei alternative Lösungen eines technischen Problems beansprucht, dies könnte zu weiteren Beanstandungen bezüglich Einheitlichkeit der Erfindung führen (Regel 13.1 PCT).
- 2.4. Es scheint somit, daß der vorliegende Anspruch 1 in seiner gegenwärtigen Breite das Erfordernis des Art. 33(3) PCT nicht erfüllt. Es sei darauf verwiesen, daß eine Auswahl aus dem Stand der Technik nur dann als das Ergebnis von erfinderischer Tätigkeit angesehen werden kann, wenn der ausgewählte Bereich als eng anzusehen ist und weit genug von eventuell vorveröffentlichten Beispielen liegt. Diese Erfordernisse scheinen im vorliegenden Fall nicht erfüllt.
- 2.5. Das im Anspruch 34 beanspruchte Verfahren zur Herstellung von ungesättigten (Z)-Fettsäuren oder (Z)-Alkenolen bezieht sich auch auf die Darstellung bekannter Verbindungen (siehe S. 18, Z. 5-7). Bei dem beanspruchten Verfahren scheint 20 sich um dem Fachmann allg. bekannte Verfahrensschritte zu handeln. Um in einem solchen Falle trotzdem das Vorliegen einer erfinderischen Tätigkeit anerkennen zu können, wird vorausgesetzt, daß es sich dabei um ein Verfahren zur Herstellung von als erfinderisch angesehenen Verbindungen bzw. deren Ausgangsstoffe handelt. Aus den vorliegenden Anmeldungsunterlagen scheint jedoch hervorzugehen, daß beispielsweise eine Verbindung I mit A = Nervonylrest nicht als erfindungsgemäß anzusehen ist. Im Beschreibungsteil wird jedoch explizit darauf verwiesen, daß sich das besagte Verfahren auch auf die Darstellung von Nervonsäure bezieht (S. 18, Z. 5-7). Somit kann das Vorliegen von erfinderischer Tätigkeit auch dann nicht für den vollen Umfang von Anspruch 34 anerkannt werden, wenn ein neuer Produktanspruch 1 die Erfordernisse des Art. 33(3) erfüllen würde.
 - 2.6. Gegenwärtig scheint auch der Gegenstand der verbleibenden Ansprüche für sich genommen nicht als auf einer erfinderischen Tätigkeit zu beruhen.
 - 2.7. Die vorliegende Anmeldung erfüllt somit nicht die Erfordernisse des Art. 33(3) PCT.



Industrielle Anwendbarkeit (Art. 33(4) PCT) 3.

Wird anerkannt für alle vorliegenden Ansprüche.

zu Punkt VI

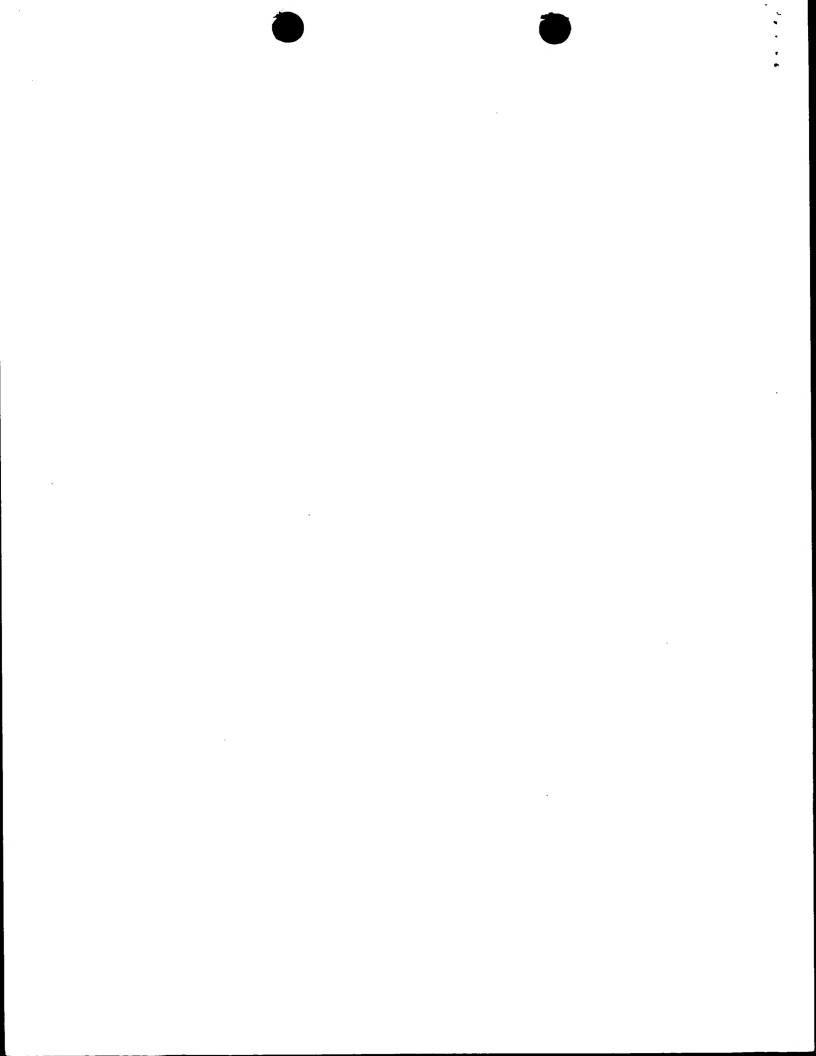
Dokument D5 wurde nach dem Prioritätsdatum der vorliegenden Anmeldung, aber vor dem Datum dessen internationalen Anmeldung veröffentlicht. Bei ungültiger Priorität der vorliegenden Anmeldung würde daher sein Inhalt als zum Stand der Technik gehörig betrachtet werden.

zu Punkt VII

Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1(a)(ii) PCT werden in der Beschreibung weder der in den Dokumenten D1 bis D4 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch diese Dokumente angegeben.

zu Punkt VIII

Der vorliegende Anspruch 34 ist unklar und erfüllt daher nicht die Erfordernisse des Art. 6 PCT. Die Verbindungen der Formeln (X) und (XI) scheinen, ergänzt durch das fehlende H, keine Verbindungen zu ergeben, die als (Z)-Fettsäuren oder (Z)-Alkenole bezeichnet werden können.

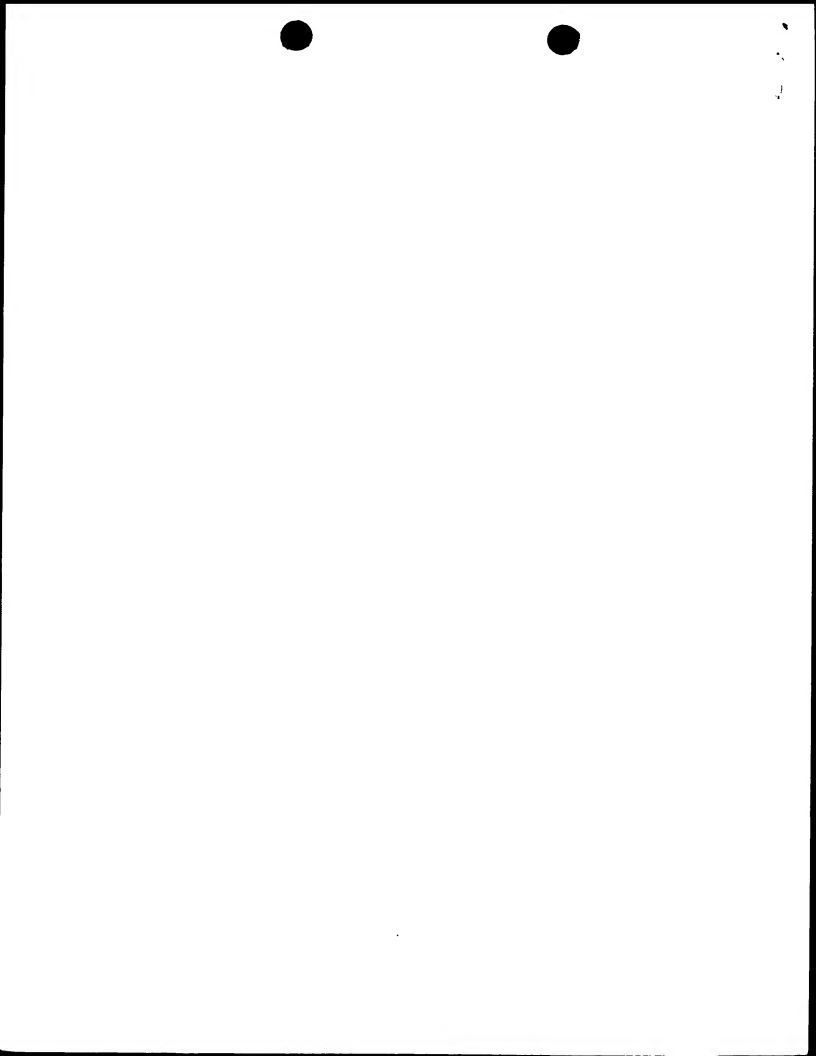




ANTRAG

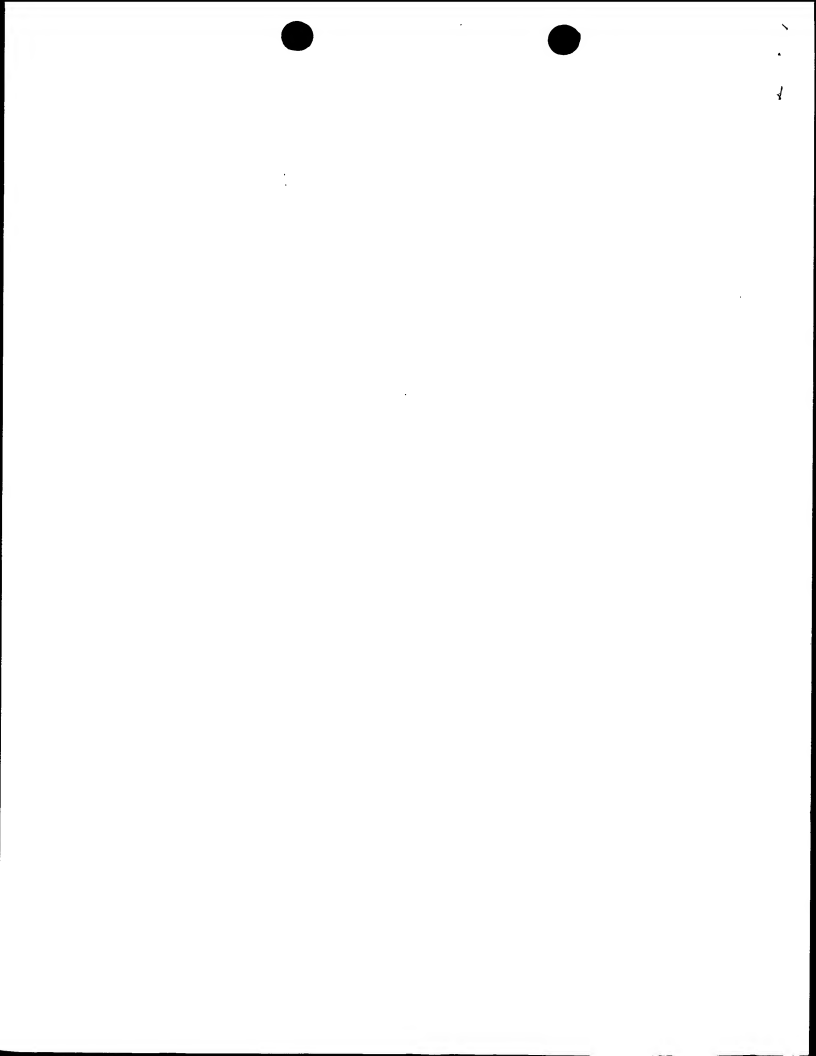
	••
m Anmeldeamt auszufüllen	
Internationales Aktenzeichen	
Internationales Anmeldedatum	
Name des Anmeldeamts und "PCT International Application"	

Der Unterzeichnete beantragt, daß die vorliegende internationale Anmeldung nach dem Vertrag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens behandelt wird.		ers oder Anwalts (falls gewünscht) 2P WO						
Feld Nr. I BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG Neuartige Phospholipide mit synthetischen, unge-								
sättigten Alkyl- und Acylketten								
Feld Nr. II ANMELDER								
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen voll Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugebei Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anm Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.)	Diese Person ist gleichzeitig Erfinder							
Max-Planck-Gesellschaft zur Förderung de	r	Telefonnr.:						
Wissenschaften e. V.								
Hofgartenstraße 8		Telefaxnr.:						
D-80539 München DE		Fernschreibnr.:						
DE		rensericioni						
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (Sta	aat):						
DE	DE							
Diese Personist Anmelder alle Bestimmung für folgende Staaten:		nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten						
Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEIT	TERE) ERFINDER							
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung, Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmeiders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Diese Person ist: nur Anmelder EIBL, Hansjörg								
Heinrich-Deppe-Ring 22		X Anmelder und Erfinder						
D-37120 Bovenden-Eddigehausen DE		nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)						
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (St	aat):						
DE	DE							
Diese Person ist Anmelder alle Bestim- für folgende Staaten: alle Bestimmung mungsstaaten der Vereinigten S	sstaaten mit Ausnahme Staaten von Amerika	nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten						
X Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf e	inem Fortsetzungsblatt ang	gegeben.						
Feld Nr. IV ANWALT ODER GEMEINSAMER VERTR	ETER; ODER ZUSTELI							
Die folgende Person wird hiermit bestellt/ist bestellt worden, um für den (die) Anmelder XX Anwalt gemeinsamer vor den zuständigen internationalen Behörden in folgender Eigenschaft zu handeln als: XX Anwalt								
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen P. Bezeichnung, Bei der Anschrift sind die Postlei anzugeben.)								
Weickmann H., Weickmann F.A., Hub Liska H., Prechtel J., Böhm B., W	Telefaxir:: 089/ 455 63-999							
Tiesmeyer J., Herzog M., Ruttensper	ger, B.	Fernschreibnr.:						
Kopernikusstraße 9, 81679 München	1 / DE	522 621 wepat d						
Zustellanschrift: Dieses Kästchen ist anzukreuzen, wenn kein Anwalt oder gemeinsamer Vertreter bestellt ist und statt dessen im obigen Feld eine spezielle Zustellanschrift angegeben ist.								



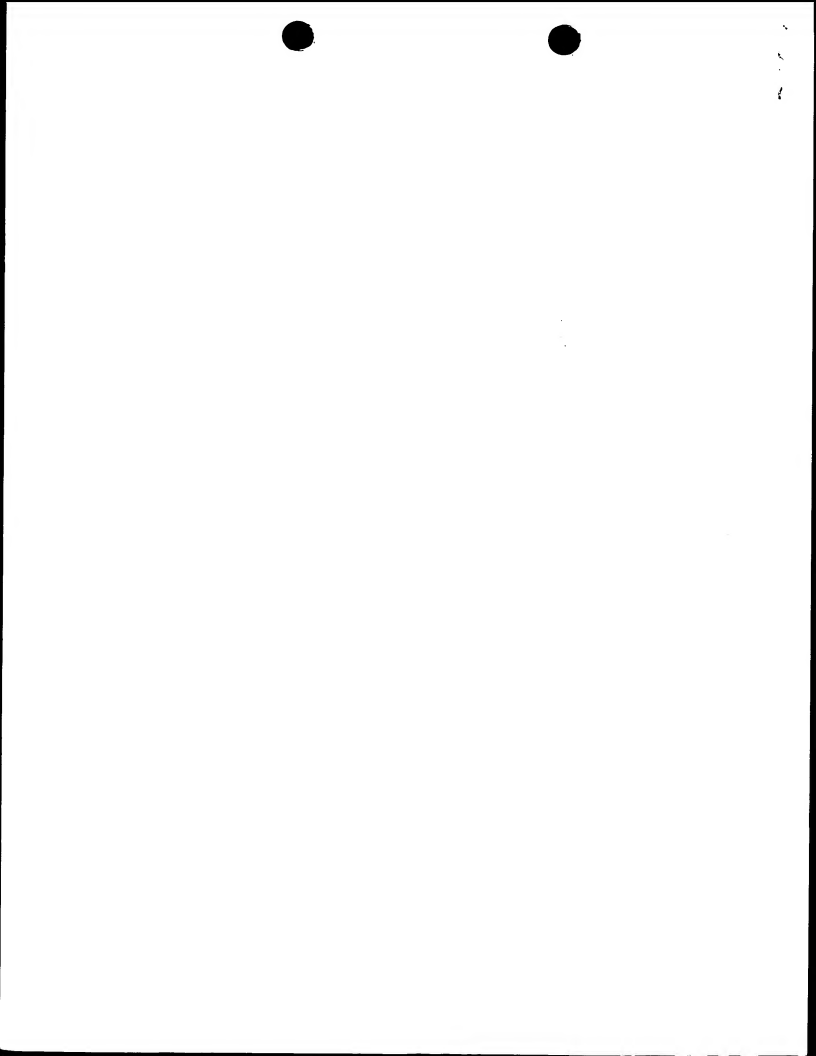
Blatt Nr.

1'	Fortsetzung von Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEITERE) ERFINDER							
	Wird keines der folgenden Felder benutzt, so sollte dieses Blatt dem Antrag nicht beigefügt werden.							
	Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollstä Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmeld Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) HOTTKOWITZ, Thomas Rosdorfer Weg 8 D-37073 Göttingen DE							
	Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (S DE	Staat):					
		aaten mit Ausnahme X	nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten					
	Name und Anschrist: (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollstön. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelde Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.)	ndige amsliche Bezeichnung Der in diesem Feld in de ers, sofern nachssehend kei	Diese Person ist: nur Anmelder Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Kässchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)					
ł	Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (S	caat):					
-	Diese Personist Anmelder alle Bestimmungssta für folgende Staaten: alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Staa	naten mit Ausnahme ten von Amerika	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld Staaten von Amerika angegebenen Staaten					
	Name und Anschrift: (Familienname. Vorname: bei juristischen Personen vollstän Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelde Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.)	ndige amtliche Bezeichnung Der in diesem Feld in de ers, sofern nachstehend kein	Diese Person ist: nur Anmelder Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)					
}	Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (S	taat):					
Ì	Diese Personist Anmelder alle Bestimmungsstaten alle Bestimmungsstaten der Vereinigten Staat	aten mit Ausnahme ten von Amerika	nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten					
	Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollstän Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelde. Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.)							
-	Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (S	taat):					
-	Diese Person ist Anmeider alle Bestimmungsstaten alle Bestimmungsstaten der Vereinigten Staat	aten mit Ausnahme en von Amerika	nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten					
t	Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einer	n zusätzlichen Fortsett	zungsblatt angegeben.					

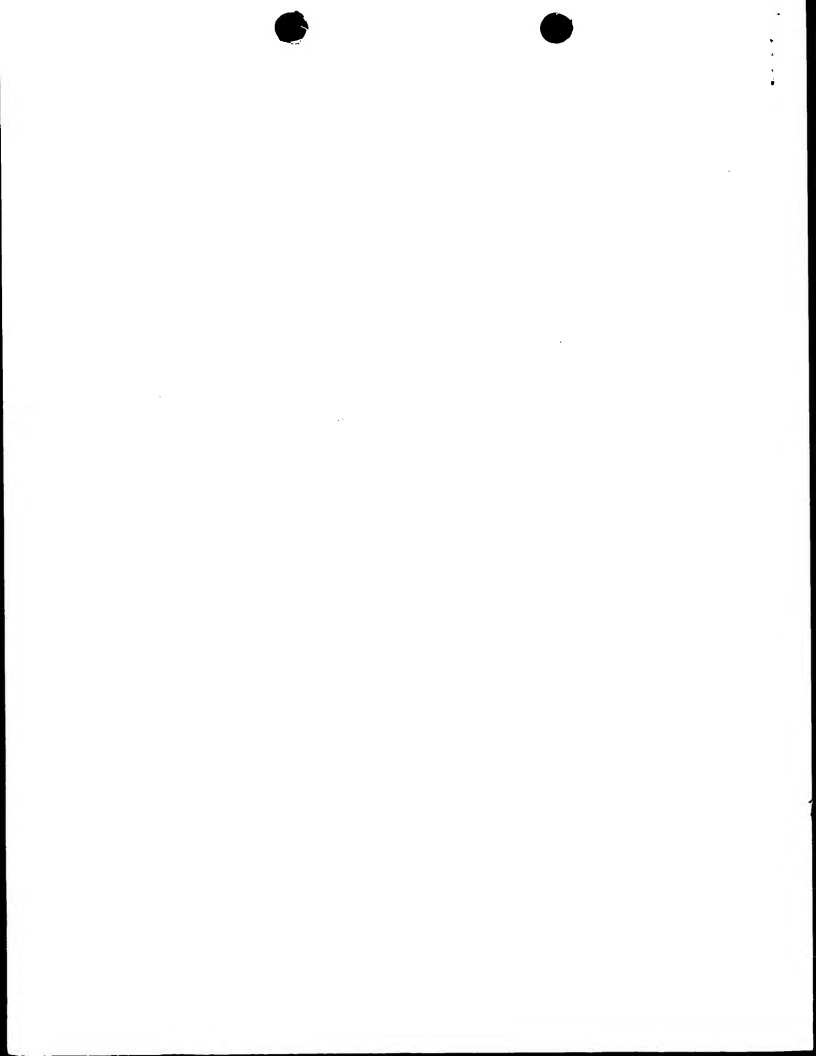


Blatt Nr.

Γ	Feld Nr	V	BESTIMMUNG V STAATEN						
\vdash	Die solgenden Bestimmungen nach Regel 4.9 Absatz a werden hiermit vorgenommen (bitte die entsprechenden Kästchen ankreuzen: wenigstens ein Kästchen								
	muβ angekreuzt werden):								
1	Region		ADIDO Dosames CH Chang CM Gambia KE Ke	mia T	SI	sotho, MW Malawi, SD Sudan, SL Sierra Leone			
1		57. Swasiland, UG Uganda, ZW Simbabwe und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des Harare-Protokolls und des PC Fish							
		TC A	Europieches Potent: AM Armenien, AZ, Aserbaidsch	han. B	Y Bel	larus, KG Kirgisistan, KZ Kasachstan, MD Republik nenistan und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des			
			Eurasischen Patentübereinkommens und des PCT ist						
	₩	ED.	Europäisches Potent: AT Österreich BE Belt	gien	CH	und LI Schweiz und Liechtenstein, CY Zypern,			
1	•		DE Deutschland, DK Dänemark, ES Spanien, FI Finnla	and, Fi	R Frai derlan	nkreich, GB Vereinigtes Konigreich, GR Griechenland, ide, PT Portugal, SE Schweden und jeder weitere Staat,			
			der Vertragsstaat des Europäischen Patentübereinkon	mmens	s und (des PCT 1ST			
		OA	OADT Becames BE Bucking Face BI Benin CF	7entr	ralafri	kanische Republik, CG Kongo, CI Côte d'Ivoire, ML Mali, MR Mauretanien, NE Niger, SN Senegal,			
	=		TD Technol TG Togo und jeder weitere Staat der Ve	ertrags	sstaat (der OAPI und des PCI ist (jails eine andere Schutzrechtsart			
			oder ein sonstiges Verfahren gewünscht wird, bitte auf der gepu	mkteten	Linie o	angeben)			
	Nation		Patent (falls eine andere Schutzrechtsart oder ein sonstiges Ve						
		ΑE	Vereinigte Arabische Emirate			Liberia Lesotho			
1			Albanien			Litauen			
			Armenien			Luxemburg			
	מנ		Österreich			Lettland -			
			Australien			Republik Moldau			
-			Aserbaidschan Bosnien-Herzegowina			Madagaskar			
			Barbados			Die ehemalige jugoslawische Republik			
			Bulgarien	_		Mazedonien			
		BR	Brasilien			Mongolei			
			Belarus			/ Malawi			
	×	CA	Kanada	Ē		Mexiko			
	ā	СН	und LI Schweiz und Liechtenstein			Norwegen			
			China		-	Neusceland			
			Kuba		PL	Polen			
			Tschechische Republik		PT	Portugal			
			Deutschland		RO				
			Dänemark		RU SD	Russische Foderation			
Ì			Estland Spanien		SE	Schweden			
		ES	Spanien			Singapur			
		FI GB	Vereinigtes Königreich		SI	Slowenien			
			Grenada			Slowakei			
		GE			SL	Sierra Leone			
<i>z</i>			Ghana		TJ	Tadschikistan			
,		GM	1 Gambia			Turkmenistan			
			Kroatien						
		HU	Ungarn		TT				
		ID	Indonesien			Ukraine			
		IL	Israel			Uganda Vereinigte Staaten von Amerika			
		IN	Indien	₩.	US	Vereinigte Staaten von Amerika			
		IS	Island	i-	117	Usbekistan			
		JP	Japan			Vietnam			
		KE			AII	Jugoslawien			
			Kirgisistan Demokratische Volksrepublik Korea			Südafrika			
		Kř	Demokratische Volksrepublik Korea			/ Simbabwe			
		KD	Republik Korea	Kasa	tchen	für die Bestimmung von Staaten, die dem PCT nach der			
			Kasachstan	Verd	öffent	lichung dieses Formblatts beigetreten sind:			
			Saint Lucia		. CR	Costa Rica			
		LK	C Sri Lanka						
			to the second labor Postimmungers Zuchtzlich	zu de	n obe	n genannten Bestimmungen nimmt der Anmelder nach			
	Reg	gel 4.5	9 Absatz b auch aile anderen nach dem FC1 zullssig	Dec A	Anmel	lder erklagt daß diese zusätzlichen Bestimmungen unter			
	nic	ht per	statigt wurde, nach Abiaul dieser Prist als voll Ann	,,,/,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,		morgehen wird und die Zohlung der Bestimmungs- und			
	der	Resid	urch die Einreichung einer Milletiung, in der diese be atigungsgehuhr. Die Bestatiyung muβ heim Anmelden	mt inn	ierhai	b der Frist von 15 Monaten eingehen)			



		Blatt Nr	2				
Feld Nr. VI PRIORITATS	ANSPRUCH	Weiter	Prioritätsansprüche sind	im Zusatzfeld angegeben.			
Anmeldedatum	Aktenzeichen	Ist die frühere Anmeldung eine:					
der früheren Anmeldung (Tag/Monat)	der früheren Anmeldun	national Anmeldung: Staat	regionale Anmeldung:* regionales Amt	internationale Anmeldung Anmeldeamt			
Zeile (1) 06.08.1998 06. August 1998	198 35 611.0	DE					
Zeile (2)		:					
Zeile (3)							
bezeichneten früheren Ant	en ist(sınd), das für die Zwei meldung um eine ARIPO-Ann	l dem internationalen Bûro t eke dieser internationalen Ar neldung handelt so muß in de	ns übermitteln (nur falls dh umeldung Anmeldeamt ist) m Zusatzfeld mindestens ein	e jrunere Anmeldung(en) bei Staat angegeben werden, der meldung eingereicht wurde.			
Feld Nr. VII INTERNATION	ONALE RECHERCHE	NBEHÖRDE					
Wahl der internationalen Recherc (falls zwei oder mehr als zwei in behärden für die Ausführung der izuständig sind, geben Sie die von Ih der Zweibuchstaben-Code kann ben ISA /	uernationale Recherchen- fr internationalen Recherche be inen gewählte Behorde an:	atrag auf Nutzung der Erge. ühere Recherche (falls eine fri antragt oder von ihr durchge): atum (Tag/Monat/Jahr)	ihere Recherche bei der intei	erche: Bezugnahme auf diese mationalen Recherchenbehorde Staat (oder regionales Amt)			
Feld Nr. VIII KONTROLL	ISTE: EINREICHUNG	SSPRACHE					
Diese internationale Anmeldun die folgende Anzahl von Blätt	ng enthält Dieser internat	ionalen Anmeldung liegen r die Gebührenberechnung		euzten Unterlagen bei:			
Antrag :	4 1 6 5	erte unterzeichnete Vollma					
Beschreibung (ohne Sequenzprotokollteil) :		er allgemeinen Vollmacht		handen):			
A Begrindung für das Fehlen einer Unterschrift							
Zusammenfassung :	Anspruche . 9 — . 3 5. V Prioritätsbeleg(e), in Feld Nr. VI durch						
Zeichnungen :	Tolgende Zeiteilmummer gekeimzeitemet.						
Sequenzprotokollteil der Beschreibung :	Sequenzprotokollteil 7 Considera Appele av historian Mikrosympiemen oder anderem historial desiral						
	-	protokolle für Nucleotide	und/oder Aminosäuren i	n computerlesbarer Form			
Blattzahl insgesamt : Abbildung der Zeichnungen, die mit der Zusammenfassung	S	e (einzeln aufführen): prache, in der die ternationale Anmeldung	deutsch				
veröffentlicht werden soll (Nr.): Feld Nr. IX UNTERSCHR	IFT DES ANMELDERS	ngereicht wird:					
Der Name jeder unterzeichnend	len Person ist neben der Un	terschrift zu wiederholen.		rn sich dies nicht eindeutig			
aus dem Antrag ergibt, in welc.	her Ligenschaft die Perso	n unierzeichnel.					
		B. Huber	€ 6. Aug. 199	9			
		Anmeldeamt auszufüllen					
Datum des tatsächlichen Ei internationalen Anmeldung:	ingangs dieser	Aumeideami auszurullen		2. Zeichnungen einge-			
3. Geändertes Eingangsdatum fristgerecht eingegangener Uzur Vervollständigung diese	Unterlagen oder Zeichnur	gen		gangen:			
4. Datum des fristgerechten Ein Richtigstellungen nach Artik	gangs der angeforderten kel 11(2) PCT:			gegangen:			
5. Internationale Recherchenber (falls zwei oder mehr zustän		6.	ermialung des Recherche Ilung der Recherchengeb	nexemplars bis zur ühr aufgeschoben			
	Vom Inte	mationalen Büro auszufül	len				
Datum des Eingangs des Akt beim Internationalen Büro:	enexemplars						







WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGE Internationales Büro



INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7: C07F 9/10, A61K 31/685, 9/127, C07F

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: A1

WO 00/08031

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

17. Februar 2000 (17.02.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/05710

(22) Internationales Anmeldedatum:

6. August 1999 (06.08.99)

(81) Bestimmungsstaaten: CA, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(30) Prioritätsdaten:

198 35 611.0

6. August 1998 (06.08.98)

DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V. [DE/DE]; Hofgartenstrasse 8, D-80539 München (DE).

(72) Erfinder; und

- inder/Anmelder (nur für US): EIBL, Hansjörg [DE/DE]; Heinrich-Deppe-Ring 22, D-37120 Bovenden Eddischer (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): den-Eddigehausen (DE). AMOTTKOWITZ, [DE/DE]; Kleingasse 8, D-67435 Neustadt an der Weinstrasse (DE).
- (74) Anwälte: WEICKMANN, H. usw.; Kopernikusstrasse 9, D-81679 München (DE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: NOVEL PHOSPHOLIPIDS WITH UNSATURATED ALKYL AND ACYL CHAINS
- (54) Bezeichnung: PHOSPHOLIPIDE MIT UNGESATTIGEN ALKYL-UND ACYLKETTEN

$$\begin{bmatrix} (CH_2)_n - N^* \\ R_3 \end{bmatrix}_m - (CH_2)_x - \begin{bmatrix} CH_2 - \begin{pmatrix} CH \\ OH \end{pmatrix}_y - CH_2 - O \end{bmatrix}_H \qquad (III)$$

$$\begin{bmatrix} CH_2 - O - R_1 \\ CH - O - R_2 \\ CH_3 - O - R_2 \end{bmatrix} \qquad (III) \qquad CH_3 - O - R_1 \\ CH_3 - O - R_2 \qquad CH_3 - O - R_2 \qquad CH_3 - O - R_2 \\ CH_3 - O - CH_3 - O - R_2 \qquad CH_3 - O - R_1 \\ CH_4 - O - R_1 \qquad (VI) \qquad CH_2 - O - R_1 \\ CH_5 - O - CH_2)_g - H \qquad (VIII)$$

$$CH_2 - O - R_1 \qquad (VII) \qquad CH_2 - O - R_1 \qquad (VIII)$$

$$CH_2 - O - R_1 \qquad (CH_2)_g - H \qquad (VIII)$$

$$CH_2 - O - CH_2 - CH_2$$

(57) Abstract

The invention relates to the production of phospholipids with synthetic, unsaturated alkyl and acyl chains according to general formula (I) A - PO₃ - B, wherein B represents a radical of general formula (II), wherein n is a whole number from 2 to 8; m is 0, 1 or 2; x is a whole number from 0 to 8; y is a whole number from 1 to 4; z is a whole number from 0 to 5; R3 represents an alkyl radical with 1 to 3 C atoms that may be substituted by one or more hydroxyl groups and wherein A represents a radical selected from one of the formulae (III) to (IX). Said compounds are suitable as liposome components, active substances and solutizing agents.

(57) Zusammenfassung

Es werden Phospholipide mit synthetischen, ungesättigten Alkyl- und Acylketten gemäß der allgemeinen Formel (I): A – PO₃⁻ – B hergestellt, worin B einen Rest der allgemeinen Formel (II) darstellt, worin n eine ganze Zahl von 2 bis 8 ist; m 0, 1 oder 2 ist; x eine ganze Zahl von 0 bis 8 ist; y eine ganze Zahl von 1 bis 4 ist; z eine ganze Zahl von 0 bis 5 ist; R₃ einen Alkylrest mit 1 bis 3 C-Atomen darstellt, der mit einer oder mehreren Hydroxylgruppen substituiert sein kann; und worin A einen Rest, ausgewählt aus einer der Formeln (III) bis (IX), darstellt. Diese Verbindungen eignen sich als Liposomenbestandteile, Wirkstoffe und Lösungsvermittler.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AĽ	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho		
AM	Armenien	FI	Finnland	LT		SI	Slowenien
AT	Österreich	FR	Frankreich		Litauen	SK	Slowakei
AU	Australien	GA	Gabun	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AZ	Aserbaidschan	GB		LV	Lettland	SZ	Swasiland
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BB	Barbados	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BE	Belgien		Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BF	Burkina Faso	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BG		GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BJ	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
_	Benin	ΙE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbahwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	2.11	Zimbabwe
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
				50			

PHOSPHOLIPIDE MIT UNGESATTIGEN ALKYL-UND ACYLKETTEN

Beschreibung

5

Die Erfindung betrifft phospholipidartige Verbindungen der Formel (I) mit definierten apolaren Bestandteilen, sowie ein Verfahren zu deren Herstellung. Die Erfindung betrifft außerdem die Verwendung der phospholipidartigen Verbindungen als Liposomen, Wirkstoffe und Lösungsvermittler.

10

Phospholipidartige Verbindungen besitzen vielfache Verwendungsmöglichkeiten, z.B. als Liposomenbestandteile zum Transport von Arzneimitteln oder als Gentransportvehikel, als Lösungsvermittler für im Wasser schlecht lösliche Arzneimittel und selbst als Wirkstoffe gegen Erkrankungen wie etwa Krebs oder Leishmaniose.

20

15

Phospholipidartige Verbindungen dieser Art bestehen aus einem polaren und einem apolaren Teil. Glycerophospholipide enthalten als wesentlichen Bestandteil das Glycerin, welches in sn-1- und sn-2-Position überwiegend mit Fettsäuren verestert ist (apolarer Teil). Ist mindestens eine der beiden OH-Gruppen am Glyceringerüst mit einem Alkohol verethert, spricht man von Etherphospholipiden. Die Polarität der erfindungsgemäßen Verbindungen rührt von der negativ geladenen Phosphatgruppe und der veresterten Alkoholkomponente, die einen quartären, positiv geladenen Stickstoff enthält. Diese Gruppe kann einfach oder mehrfach oder auch gar nicht vorhanden sein, wobei sich jeweils eine negative oder positive Überschußladung oder auch keine Ladung ergibt.

30

25

Der apolare Anteil wird durch Alkyl- bzw. Acylketten gebildet, die in gesättigter oder ungesättigter Form vorliegen können. Die Variationsmöglichkeiten bei der Synthese des apolaren Bereichs waren bisher auf in der Natur vorkommende Acylreste oder Alkylketten begrenzt. Durch gezielte

10

15

20

25

30

Modifikationen des apolaren Bereiches lassen sich die physikalischen, biochemischen und biologischen Eigenschaften der Phospholipidverbindungen deutlich verändern und gezielt steuern.

Liposomen als Transportvehikel oder Arzneimittelträger sind bekannt. Häufig verwendete Phosphatidylcholine, wie 1,2-Dipalmitoyl-sn-glycero-3-phosphocholin (DPPC), 1,2-Distearoyl-sn-glycero-3-phosphocholin (DSPC) oder 1,2-Dioleyl-sn-glycero-3-phosphocholin (DOPC) bilden mit Cholesterin im Verhältnis 60:40 bei Beschallung Liposomen in der Größenordnung von 60 nm. Oft kann es jedoch von Vorteil sein, Liposomen mit einem größeren Innenvolumen herzustellen, da mit diesen größere Mengen an Wirkstoffen transportiert werden können. Hier besteht jedoch das Problem, daß man für die Herstellung von Liposomen mit einer Größe von über 100 nm Durchmesser Verfahrenstechniken wie etwa die Extrusion benötigt, die mit deutlichen Nachteilen behaftet ist, z.B. durch die Brüchigkeit der Polycarbonatmembranen oder das Verstopfen der Poren. Dies erschwert vor allem die Präparation größerer Ansätze für pharmazeutische Zwecke. Indem man die Alkyl- bzw. Acylketten des apolaren Teils verlängert, kann man bei der Vesikelbildung aufgrund sterischer Faktoren eine Anordnung der Moleküle mit einer niedrigeren Krümmung erreichen. Die Folge ist die Bildung von größeren Liposomen, die durch Ultraschallbehandlung ohne Extrusionverfahren erreicht werden kann. Um die Phasenumwandlungstemperatur von Phospholipiden mit extrem langen Fettsäuren (mit mehr als 22 C-Atomen) in einem für die Liposomenbildung günstigen Bereich zu halten, werden Fettsäuren mit möglichst mittig liegender Cis-Doppelbindung verwendet. Solche extrem langkettigen Fettsäuren kommen in der Natur nur in kleinen Mengen vor.

Phospholipidverbindungen können auch direkt als pharmazeutische Wirkstoffe eingesetzt werden. Die antineoplastische und immunmodulatorische Wirkung von Lysolecithinen (die am Glycerin nur eine statt zwei Fettsäuren aufweisen) und Etherlysolecithinen in Zellkulturexperimenten ist bereits seit über 30 Jahren bekannt. Grundvoraussetzung für die antineoplatische

10

15

20

25

30

Aktivität von Lysophospholipiden und Analoga ist eine Anreicherung im erkrankten Gewebe. Lysophosphatidylcholine werden durch Phospholipasen oder Acyltransferasen leicht metabolisiert und stehen dem Organismus nicht mehr zur Verfügung, während Etherlysolecithine durch oxidative Spaltung der Etherbindung oder Acylierung der *sn*-2-Position entgiftet werden können. Daher wurden Substanzen synthetisiert, die weniger gute Substrate für Phospholipid-metabolisierende Enzyme darstellen, aber trotzdem eine Lysolecithin ähnliche Struktur besitzen. Mit dem Etherlipid 1-O-Octadecyl-2-O-methyl-rac-glycero-3-phosphocholin (ET18-OCH₃, auch bekannt als Edelfosin) wurde zum erstenmal ein Phosphocholin mit antitumoraler Wirksamkeit gefunden. ET18-OCH₃ zeigt in Zellkulturexperimenten hervorragende antineoplastische Aktivität, stellte sich in komplexen Organismen aber als nahezu unwirksam heraus.

Durch den Verzicht auf den Glyceringrundkörper erhielt man die metabolisch stabileren Alkylphosphocholine (APC), Substanzen, die sich in Membranen anreichern und Zelleigenschaften merklich beeinflussen. Die nicht in der Natur vorkommenden Alkylphosphocholine sind Phosphocholinester langkettiger Alkohole, die aufgrund ihrer vereinfachten Struktur nur noch Substrateigenschaften für Phospholipase D besitzen. Der bisher bekannteste Vertreter dieser Substanzklasse ist Hexadecylphosphocholin (HePC), ein bereits 1992 als Medikament unter dem Namen Miltex® (Wirkstoff: Miltefosin) zugelassenes und daher auch intensiv untersuchtes Alkylphosphocholin. HePC wird zur topischen Behandlung von kutan metastasierenden Mammakarzinomen und Lymphomen eingesetzt. Neben der Tumorreduktion aktivieren Alkylphosphocholine cytotoxische Makrophagen und inhibieren die Invasion neoplastischer Zellen in gesundes Gewebe. Neueren Untersuchungen nach sind APCs (und vor allem HePC) potente Wirkstoffe im Kampf gegen Leishmaniose und Trypanosomiasis. Die direkte intravenöse Gabe einer HePC-Lösung verursacht in Ratten Thrombophlebitis. HePC zeigt in klinischen Studien bei oraler Gabe Toxizitäten im Gastrointestinaltrankt und kann daher nicht in wirksamen Konzentrationen verabreicht werden.

10

15

20

25

30

Eine Ausnahme ist HePC zur Bekämpfung der Leishmaniose: HePC wirkt in so geringen Dosen, daß die oben beschriebenen Nebenwirkungen nicht auftreten.

Mit Erucylphosphocholin (ErPC), einem Phosphocholin mit C_{22} -Alkylkette und Cis-Doppelbindung in ω -9-Position, wurde erstmals ein intravenös injizierbares Alkylphosphocholin gefunden. Es stellte sich heraus, daß Strukturvariationen im apolaren Bereich von ungesättigten und somit intravenös applizierbaren Alkylphosphocholinen zu einer im Verhältnis zum Erucylphosphocholin, der bisher wirksamsten Verbindung, verbesserten antitumoralen Wirksamkeit führen, z.B. bei Verschiebung der Doppelbindung in die ω -12- bzw. ω -6-Position (siehe Tabelle 2 in Beispiel 5).

Weiterhin finden Phospholipide Anwendung als Lösungsvermittler für in Wasser schlecht lösliche Arzneimittel. Auch hier können die Lösevermittlungseigenschaften durch die Modifizierung des apolaren Bereiches verbessert werden.

Bisher war es bei der Synthese von Phospholipiden der oben genannten Klassen nur möglich, den polaren Teil gezielt zu modifizieren. Für den apolaren Anteil konnten bisher nur gewerblich erhältliche Fettsäuren und in der Natur vorkommende Fettsäuren verwendet werden.

In der Natur und speziell in Säugetieren vorkommende Phospholipide tragen überwiegend unverzweigte Fettsäuren mit 8 bis 24 C-Atomen, die aufgrund ihrer Biosynthese fast ausschließlich eine gerade Anzahl an Kohlenstoffatomen aufweisen. Ungesättigte Fettsäuren tragen meist 1 bis 4 Doppelbindungen, die vorwiegend in Cis-Konfiguration vorliegen. Natürlich vorkommende einfach ungesättigte Fettsäuren tragen die Doppelbindung meist mittig, d.h. sie liegt bei der Palmitoleinsäure an der ω -7-Position oder an der (Z)-9-Position der hierin in den Beispielen verwendeten und bevorzugten Schreibweise. Die höheren Fettsäuren Olein-, Eicosen-, Eruca- und Nervonsäure

20

25

30

haben die Doppelbindung jeweils an der ω -9-Position, der Kohlenstoffkette bzw. entsprechend an der (Z)-9-, (Z)-11-, (Z)-13- und (Z)-15-Position in der hierin bevorzugten Schreibweise.

Bei mehrfach ungesättigten Fettsäuren sind die Positionen der Unsättigungen dergestalt, daß jeweils nur eine CH₂-Gruppe zwischen ihnen liegt. Dies ist wichtig, um die Autoxidation der Fettsäuren zu erlauben. Gerade bei der Verwendung von Phospholipiden als Arzneimittel oder Liposomen wäre es aber von Vorteil, die Autoxidation zu verhindern, um stabilere Verbindungen zu erhalten. Dies kann nur durch Verbindungen erreicht werden, bei denen die Unsättigungen in den Alkyl- bzw. Acylketten mehr als eine Methylengruppe auseinander liegen.

Die deutsche Patentanmeldung DE 197 35 776.8 offenbart phospholipidanaloge Verbindungen als Liposomenbestandteile, pharmazeutische Wirkstoffe oder Lösungsvermittler, die gesättigte oder einfach ungesättigte Acyloder Alkylreste enthalten, wobei die Summe der Kohlenstoffatome in Acyl und Alkyl zwischen 16 und 44 liegt.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war daher, Verbindungen bereitzustellen, die durch Modifikationen im apolaren Bereich für die zuvor genannten Anwendungen verbesserte Eigenschaften aufweisen und zusätzlich großtechnisch herzustellen sind. Weiterhin war es eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung, durch ein neues Verfahren die Möglichkeit zu eröffnen, ungesättigte Fettsäuren herzustellen, bei denen die Doppelbindungen an Positionen liegen, die bei natürlich vorkommenden einfach und zweifach ungesättigten Fettsäuren nicht vorkommen, oder ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, das die Herstellung schwer zugänglicher monoungesätigter Fettsäuren, z.B. der Nervonsäure, in technischen Mengen erlaubt.

Gelöst wird diese Aufgabe erfindungsgemäß durch eine Verbindung der allgemeinen Formel (I)

10

15

20

worin B einen Rest der allgemeinen Formel (II) darstellt

(II)
$$\begin{bmatrix} CH_3 \\ (CH_2)_n - N^+ \\ R_3 \end{bmatrix}_m - (CH_2)_x - \begin{bmatrix} CH_2 - \begin{pmatrix} CH \\ OH \end{pmatrix}_y - CH_2 - O \end{bmatrix}_{-H}$$

worin

n eine ganze Zahl von 2 bis 8 ist;

m 0, 1 oder 2 ist;

x eine ganze Zahl von 0 bis 8 ist;

y eine ganze Zahl von 1 bis 4 ist;

z eine ganze Zahl von 0 bis 5 ist;

R₃ einen Alkylrest mit 1 bis 3 C-Atomen darstellt, der mit einer oder mehreren Hydroxylgruppen substituiert sein kann;

und worin A einen Rest, ausgewählt aus einer der Formeln (III) bis (IX), darstellt:

$$\begin{array}{ccc} \text{(IV)} & \text{CH}_2\text{--}\text{O--}\text{R}_1\\ & \text{CH--}\text{O--}\\ & \text{CH}_2\text{--}\text{O--}\text{R}_2 \end{array}$$

25 (VIII

(VIII) O
$$(CH_2)_p$$
 $(CH_2)_q$

O (CH₂)_S <math>(CH₂)_t (CH₂)_rH

worin

eine ganze Zahl von 0 bis 8 ist;

 $p, q, r, s, t \ge 0;$

 $12 \le p + q \le 30 \text{ und}$

 $8 \le s + t + r \le 26$ ist;

10

15

20

25

30

wobei R_1 und R_2 jeweils unabhängig Wasserstoff, einen gesättigten oder ungesättigten Acyl- oder Alkylrest oder einen Rest, ausgewählt aus einer der Formeln (X), (XI), (XII) und (XIII), darstellen und mindestens einer von R_1 und R_2 einen Rest, ausgewählt aus einer der Formeln (X), (XI), (XII) und (XIII), darstellt:

(X)
$$(CH_2)_p$$
 $(CH_2)_qH$

(XI) $(CH_2)_s$ $(CH_2)_t$ $(CH_2)_rH$

(XII) $(CH_2)_p$ $(CH_2)_qH$

(XIII) $(CH_2)_s$ $(CH_2)_qH$

wobei $q \neq 8$ für p + q = 14, 16, 18 oder 20 ist, wenn keiner der Reste R_1 und R_2 einen Rest der Formel (XI) oder (XIII) darstellt, oder wenn A einen Rest der Formel (VIII) darstellt.

Die in den hier beschriebenen Substanzen verwendeten Strukturelemente können beliebig variiert und maßgeschneidert der jeweiligen Verwendung angepaßt werden. Besonders bevorzugt sind bei den einfach ungesättigten Acyl- bzw. Alkylresten solche, die ihre Doppelbindung nicht an einer natürlichen Position tragen. Verbindungen, bei denen beide Reste R₁ und R₂ natürlich vorkommende einfach ungesättigte Acyl- oder Alkylketten darstellen, wie etwa diejenigen mit der C = C-Bindung in der ω-9-Position, sind also nicht Teil der Erfindung. Durch das erfindungsgemäße Verfahren kann die Position der Doppelbindung(en) frei gewählt werden, so daß bisher nicht zugängliche Alkyl-/Acylketten hergestellt werden können. Wie bereits oben erläutert, sind die Cis-Doppelbindungen von natürlichen doppelt ungesättigten Alkyl- und Acylketten jeweils durch nur eine Methylengruppe getrennt. Solche Verbindungen sind bei Raumtemperatur in Gegenwart von

10

15

20

25

30

Sauerstoff nicht stabil und müssen daher bei tiefen Temperaturen unter Stickstoff aufbewahrt werden. Die Möglichkeit der Synthese von (Z)-Fettsäuren und (Z)-Alkenolen mit den Alkyl- oder Acylketten der Formeln (IX), (XI) und (XIII) mit 16 bis 34 C-Atomen erlaubt die Bereitstellung von Strukturelementen, bei denen mindestens 2 Methylengruppen zwischen den Unsättigungen vorhanden sind. Dadurch erhält man eine erhebliche Stabilisierung der Fettsäuren und -alkohole und der daraus synthetisierten Verbindungs-klassen. Die Aufbewahrung erfindungsgemäßer Verbindungen bei Raumtem-peratur ohne Inertgas ist ohne weiteres möglich. Der Ausdruck (Z)-Fettsäuren oder -Alkenole, wie hier verwendet, umfaßt sowohl einfach als auch zweifach ungesättigte Ketten mit einer oder zwei cis-Doppelbindungen.

Der Vorteil der besonders bevorzugten Alkyl- bzw. Acylketten mit zwei Doppelbindungen liegt in den günstigen physiko-chemischen Eigenschaften. So ist beispielsweise die auf eine 28 Kohlenstoffkette aufbauende, zweifach ungesättigte Fettsäure (Z,Z)-10,19-Octacosadiensäure bei Raumtemperatur flüssig, während einfach ungesättigte Fettsäuren dieser Kettenlänge unabhängig von der Position der Cis-Doppelbindung bei 20°C nur im festen Zustand vorkommen. Der Einbau der erfindungsgemäßen Strukturen in Phospholipide erlaubt die Übertragung dieser günstigen Eigenschaften auf die erfindungsgemäßen Verbindungen, was sich u.a. in niedrigen Phasenumwandlungstemperaturen widerspiegelt. Durch Verlängerung der Fettsäureketten wird es ebenfalls möglich, den Vesikeldurchmesser im Vergleich zu aus gebräuchlichen Lecithinen hergestellten Liposomen mehr als zu verdoppeln, was einer Verachtfachung des Innenvolumens von Ultraschallpräparierten Liposomen entspricht. Somit kann mehr als achtmal soviel Wirkstoff transportiert werden, wie es mit herkömmlichen Liposomen möglich ist. Zudem sind auch Präparationen von großen unilamellaren Vesikeln (LUVs) in hochviskosen Lösungen, z.B. Zuckerlösungen, möglich, in einem Medium also, in dem die Liposomenherstellung durch Extrusionsverfahren problematisch ist. Die Phasenumwandlungstemperaturen der

25

30

Phospholipide mit erfindungsgemäßen, extrem langen Fettsäuren liegen aufgrund der Cis-Doppelbindung(en) in einem für Liposomenpräparationen günstigen Bereich.

Die Verbindung der allgemeinen Formel (I) weist zwei variable Komponenten A und B auf, die jeweils einzeln modifiziert werden können. Es handelt sich bei der erfindungsgemäßen Verbindung der Formel (I) nicht um ein Gemisch verschiedener Moleküle unbestimmter Zusammensetzung und Kettenlänge, sondern es kann gezielt eine gewünschte Struktur erhalten werden. Dies bedeutet, falls das gewünschte Produkt ein N,N-Dimethyl-N-(2)-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ammoniumderivat ist, mit y = 1 und z = 2 in der Formel (I), daß die Verbindung chemisch definiert ist und kaum Anteile mit y = 1 und z = 1 oder y = 1 und z = 3 usw. enthält. Bevorzugt werden Hydroxypropylderivate einer ganz bestimmten Kettenlänge verwendet, die im wesentlichen frei von anderen Kettenlängen sind.

Erfindungsgemäß stellt die Verbindung der Formel (I) eine einheitliche Verbindung definierter Struktur dar. Bevorzugt ist die Verbindung hinsichtlich des Wertes von z größer als 99 % einheitlich. Es ist jedoch auch möglich, die Verbindung mit einer Einheitlichkeit von mehr als 99,9 % hinsichtlich des Wertes von z bereitzustellen.

Bevorzugt ist für B in der Verbindung der Formel (I) m = 1 mit n = 2 bis 8. Besonders bevorzugt ist n = 2 bis 6, noch stärker bevorzugt 2 bis 4. Bei z = 0 ist x bevorzugt eine ganze Zahl von 1 bis 3 und noch stärker bevorzugt 1.

Wenn z = 1 ist, weist y bevorzugt einen Wert von 1 bis 4 auf, und wenn z = 1 bis 5 ist, ist y bevorzugt 1. Im Falle y > 1 stammt der Rest $-CH_2(-CHOH)_y-CH_2-OH$ bevorzugt von Zuckeralkoholen, die vier Hydroxylgruppen für y = 2, fünf Hydroxylgruppen für y = 3 und sechs Hydroxyl-

10

15

20

25

gruppen für y = 4 aufweisen. Beispiele solcher Reste sind Mannitderivate für y = 4, Lyxitderivate für y = 3 und Threitderivate für y = 2.

x kann bevorzugt auch 0 sein. In diesem Fall ist y = 2 bis 4 für z = 1. Oder in einer anderen bevorzugten Ausführungsform ist z = 1 bis 5 für y = 1.

m kann auch bevorzugt 0 sein, wobei dann die Verbindung der Formel (I) aufgrund der negativ geladenen PO_3 -Gruppe eine negative Überschußladung aufweist. Für m=0 ist x bevorzugt 0, und y=1 für z=1 bis 5, oder in einer ebenfalls bevorzugten Ausführungsform ist y=2 bis 4 für z=1.

Der Rest R₃ ist bevorzugt CH₃, C₂H₅ oder 1,2-Dihydroxypropyl.

Die Gruppen der Formeln (III) bis (VII) liegen bevorzugt in enantiomerenreiner Form vor. Sie können jedoch auch Racemate darstellen.

Erfindungsgemäß stellt die Verbindung der Formel (I) eine Verbindung definierter Struktur dar. Einfach ungesättigte Alkylketten sind bevorzugt mehr als 97 % einheitlich, können aber auch mit einer Einheitlichkeit von mehr als 99 % bereitgestellt werden. Zweifach ungesättigte Alkylketten sind bevorzugt mehr als 90 % einheitlich, können partiell aber auch in Reinheiten > 97 % bereitgestellt werden.

Bevorzugt handelt es sich bei der Verbindung um Phospholipide mit einfach bzw. zweifach ungesättigten Alkyl- bzw. Acylketten mit 16 - 34 Kettenkohlenstoffatomen.

Die durch die allgemeine Formel (I) erfaßten Verbindungen besitzen hervorragende biologische Eigenschaften und finden Verwendung als

15

20

25

30

- 1. Liposomenbestandteile zur Herstellung von Liposomen zur gezielten Anreicherung von Wirkstoffen oder Nukleinsäuren in Zielzellen (Alkyl-/Acylkettenlänge bevorzugt 16-32 C-Atome)
- Wirkstoffe gegen Tumorerkrankungen und Protozoenerkrankungen
 (Alkyl-/Acylkettenlänge bevorzugt 16-26 C-Atome) und
 - 3. Lösungsvermittler für schwer intravenös applizierbare Substanzen, wie z.B. Taxol (Alkyl-/Acylkettenlänge bevorzugt 16-30 C-Atome).

Herkömmliche Liposomen weisen im Serum eine Verweilzeit von bis zu 5 Stunden auf, insbesondere bei der Verwendung von Liposomen als Träger für pharmazeutische Wirkstoffe ist jedoch eine möglichst lange Verweilzeit von Liposomen im Blutkreislauf wünschenswert, insbesondere aber in Verbindung mit einer Aufnahme in ausgewählte Zielzellen.

Bei Ultraschall-Präparationen von Liposomen stellte sich heraus, daß symmetrische Lecithine mit (Z)-Fettsäuren mit bis zu 24 Kohlenstoffatomen im Gemisch mit Cholesterin Liposomen bilden, wobei die Homogenität der Vesikelpopulation entscheidend von der Position der Doppelbindung bestimmt wird. Eine enge Standardabweichung der Vesikelgröße setzt einen bestimmten Abstand der Doppelbindung zur Carboxylfunktion voraus. Zu erkennen ist eine im Vergleich zur herkömmlichen Lecithinen signifikante Vergrößerung des Vesikeldurchmessers, welcher bei (Z)-15-Tetracosensäure (Nervonsäure) 125 nm beträgt. Gemischtkettige Phosphatidylcholine mit einer gesättigten Acylkette in der sn-1-Position bilden auch mit sehr langkettigen (Z)-Fettsäuren Vesikel, wobei ein Interdigitieren der Fettsäureketten anzunehmen ist. Der mittlere hydrodynamische Liposomendurchmesser liegt bei Veresterung mit (Z)-15-Triacontensäure (30:1 Δ¹⁵) bei 111 nm (Stearinsäure in sn-1-Position). Eine deutliche Vesikelvergrößerung erhält man auch unter Verwendung extrem langer Fettsäuren bei Phospholipiden, die einen modifizierten polaren Bereich tragen, wie z.B. bei Phosphatidyloli-

25

30

goglycerinen oder bei Phospholipiden, die über Stickstoffatome verbundene Oligoglycerine enthalten.

Wenn die erfindungsgemäße Verbindung der allgemeinen Formel (I) als Liposomenbestandteil verwendet wird, ist der Bestandteil A bevorzugt ein zweikettiger, vom Glycerin abgeleiteter Rest der Formeln (III) oder (IV). Im Bestandteil B weisen diese Verbindungen bevorzugt eine Alkylammonium-Gruppe auf, d.h. m ist bevorzugt gleich 1. Die bevorzugten Parameter für als Liposomenbestandteile verwendete Verbindungen der Formel (I) sind:

 R_3 ist in diesem Fall bevorzugt 1,2-Dihydroxypropyl, C_2H_5 oder noch stärker bevorzugt CH_3 . Bevorzugt handelt es sich bei der Verbindung um Hydroxypropylderivate mit 1 bis 3 Hydroxypropyleinheiten, d.h. x=0 und z=1 bis 3. Da y bevorzugt 1 ist, handelt es sich hierbei um 1,3-verknüpfte lineare Oligoglycerinreste, die über einen 2-Hydroxypropylrest mit dem Stickstoffatom verknüpft sind.

Bevorzugt liegen bei diesen Verbindungen, die als Liposomenbestandteile geeignet sind, 2 Reste, also R_1 und R_2 vor. Diese können jeweils unabhängig einen Rest einer der Formeln (X) bis (XIII) darstellen. Wenn R_1 und R_2 identisch sind, weisen sie bevorzugt eine maximale Kettenlänge von jeweils 16 bis 26 C-Atomen auf. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform ist einer der Reste länger als 26 C-Atome und kann bevorzugt bis zu 32 C-Atome aufweisen. In diesem Fall liegt bevorzugt ein Methylrest am Stickstoff vor, d.h. daß bei z=0 x bevorzugt 1 ist. Ebenfalls bevorzugt ist mindestens einer von R_1 und R_2 ein 2-fach ungesättigter erfindungsgemäßer Rest, noch stärker bevorzugt sind sowohl R_1 als auch R_2 ein 2-fach ungesättigter erfindungsgemäßer Rest.

10

15

20

25

30

Einer der Reste R₁ und R₂ kann auch einen gesättigten Acyl- bzw. Alkylrest darstellen. In diesem Fall stellt der andere Rest eine Verbindung einer der Formeln (X) bis (XIII) dar, und bevorzugt stellt er eine 2-fach ungesättigte Alkyl- bzw. Acylkette der Formel (XI) oder (XIII) dar.

In einer anderen bevorzugten Ausführungsform kann die Verbindung der allgemeinen Formel (I) als Liposomenbestandteil auch eine negative Überschußladung tragen. Dies ist der Fall, wenn m=0 ist. Bevorzugt handelt es sich hierbei um Glycero-Glycerine sowie Phosphatidyl-glycero-glycero-glycerine und Phosphatidyl-glycero-glycero-glycero-glycerine (hierbei ist x=0, y=1 und z=2 bis 4). Außerdem bevorzugt sind hierbei die bereits erwähnten Verbindungen mit y>1, d.h. der Rest CH_2 -(-CHOH) $_y$ - CH_2 -OH stammt bevorzugt von Zuckeralkoholen, die 4 Hydroxylgruppen für y=2, 5 Hydroxylgruppen für y=3 und 6 Hydroxylgruppen für y=4 aufweisen. Ebenfalls bevorzugt sind hierbei Phospho-sn- G_1 -Verbindungen.

Erfindungsgemäße Wirkstoffe stellen bevorzugt Verbindungen der allgemeinen Formel (I) dar, in denen der Strukturparameter A einen Rest einer der Formeln (VIII) oder (IX) darstellt. Es handelt sich also hierbei um ungesättigte Alkylphosphocholine.

Der Vorteil von ungesättigten Ketten im apolaren Bereich liegt darin, daß derartige Verbindungen intravenös applizierbar sind. Erfindungsgemäße Wirkstoffe weisen eine im Verhältnis zum Erucylphosphocholin, der bisher wirksamsten Verbindung, verbesserte antitumorale Wirksamkeit auf. Eine erhöhte zytostatische Wirkung erhält man beispielsweise durch Verschiebung der cis-Doppelbindung zur Phosphocholingruppe. So zeigt sich bereits bei der niedrigsten Dosis (Z)-10-Docosenyl-1-phosphocholin (42µmol/kg/Woche) eine Tumorreduktion auf 9 % (T/C), während Erucylphosphocholin bei einer mehr als doppelt so hohen Dosierung (90 µmol/kg/Woche) erst eine Reduktion auf 31 % (T/C) aufweist (siehe Beispiel 5, Tabelle 1).

20

25

30

Die bevorzugten Parameter für als Wirkstoffe geeignete Verbindungen der Formel (I) sind:

m = 1, n = 2 - 6, stärker bevorzugt n = 2 - 4, x = 1, z = 0.

Verbindungen der allgemeinen Formel (I) sind besonders geeignet als pharmakologische Wirkstoffe, wenn sie einen Alkylammoniumrest aufweisen (d.h. m = 1), bei dem ein Abstand zwischen Ammonium und Phosphat von größer oder gleich 2 vorliegt, d.h. n ist bevorzugt 2, 3 oder 4. In diesem Fall stellt R₃ bevorzugt eine CH₃- oder C₂H₅-Gruppe dar. Ebenfalls bevorzugt ist R₃ = 1,2-Diyhdroxypropyl. Diese Verbindungen sind besonders wirksam als Antitumormittel.

Am meisten bevorzugt sind Verbindungen mit einer N, N, N-Trimethylalkylammonium-Gruppe, so daß bevorzugt z = 0 und x = 1 ist.

Bei Wirkstoffen wird bevorzugt auf ein Glyceringrundgerüst oder ein ähnliches Grundgerüst nach einer der Formeln (III) bis (VII) verzichtet. Der Strukturparameter A stellt also bevorzugt eine Verbindung der Formeln (VIII) oder (IX) dar. Es handelt sich hierbei also bevorzugt um (Z)-Alkenylphosphocholine bzw. (Z,Z)-Alkadienylphosphocholine.

Wenn ein einfach ungesättigter Alkylrest vorliegt, weist dieser bevorzugt 16 bis 23 Kohlenstoffatome auf. Es hat sich nämlich gezeigt, daß Verbindungen mit Ketten, die 24 C-Atome oder mehr aufweisen, schon deutlich ungeeigneter sind. Bei einem zweifach ungesättigten Alkylrest kommen längere Ketten in Frage, mit bevorzugt ca. 19 bis 26 C-Atomen. Es zeigte sich, daß bei den zweifach ungesättigten Ketten solche mit 16 bis 18 Kohlenstoffatomen nicht wirksam sind. Besonders hervorzuheben sind dabei die Alkadienylphosphocholine mit terminaler Doppelbindung (d.h. r = 0) in der Formel (IX), die bereits bei sehr niedriger Dosierung einen deutlichen antitumoralen Effekt aufweisen.

10

25

30

Verbindungen mit einem Glycerin-artigen Bestandteil zeigen auch antitumorale Wirksamkeit, d.h. es kann auch am Phosphatrest eine Verbindung nach einer der Formeln (III) bis (VII) vorliegen. Wenn dabei 2 Reste R₁ oder R₂ vorliegen, ist es jedoch wichtig, daß ein R eine kurze Kette darstellt. Bevorzugt ist diese kurze Kette ein Alkylrest mit 1 bis 4 C-Atomen. Der andere Rest R₁ oder R₂ stellt dann bevorzugt einen Rest der Formel XII oder XIII dar. Insbesondere stellt er einen Rest der Formel XIII dar.

Außerdem sind Verbindungen bevorzugt, bei denen beide Reste R₁ und R₂ jeweils durch eine Etherbindung mit dem Glycerinrest verknüpft sind, d.h. sie stellen jeweils unabhängig eine Gruppe der Formel (XII) oder (XIII) dar. Besonders bevorzugt ist auch eine Verbindung, wo R₁ und R₂ den gleichen einfach oder doppelt ungesättigten erfindungsgemäßen Rest darstellen.

Als eine weitere bevorzugte Ausführungsform der Verbindung der allgemeinen Formel (I) sind Verbindungen zu nennen, die sich durch eine gute Eigenschaft zur Lösungsvermittlung auszeichnen. Die bevorzugten Strukturparameter für als Lösungsvermittler geeignete Verbindungen der Formel (I) sind:

$$m = 1$$
, $n = 2 - 6$, $x = 0$, $y = 1$, $z = 1 - 3$, stärker bevorzugt $z = 1$, $m = 1$, $n = 2 - 6$, $x = 0$, $y = 2 - 4$; $z = 1$ oder $m = 1$, $n = 2 - 6$, $x = 1$, $z = 0$.

R₃ ist bevorzugt CH₃, C₂H₅ oder 1,2-Dihydroxypropyl.

Bekannte Verbindungen dieser Art umfassen beispielsweise die Erucyl-(C_{22})-Verbindungen. Bei den erfindungsgemäßen Verbindungen sind deshalb solche Verbindungen bevorzugt, welche als Strukturparameter A eine Gruppe nach einer der Formeln (III) bis (VII) besitzen, wobei einer der Reste R_1 und R_2 bevorzugt eine Verbindung der Formeln (X) oder (XI) darstellt, d.h. bevorzugt ist einer der Reste R_1 oder R_2 eine doppelt ungesättigte Kette gemäß der Erfindung. Bevorzugt sind bei den Lösungsvermittlern einkettige Verbindungen, d.h. wenn A eine Gruppe der Formeln (III) oder (IV) darstellt und einer von R_1 und R_2 -OH oder ein Alkyl mit 1 bis 4 C-Atomen ist.

Wenn A einen Rest nach einer der Formeln (V) bis (VII) darstellt, d.h. wenn nur ein R_1 vorhanden ist, ist R_1 ebenfalls bevorzugt eine doppelt ungesättigte Kette. Erfindungsgemäße Lösungsvermittler liegen vorzugsweise als Ester vor, d.h. es sind Ketten der Formel (X) oder (XI) bevorzugt. Ganz besonders bevorzugt sind hier wiederum Verbindungen mit einem oder zwei doppelt ungesättigten Alkadienylresten. Außerdem sind auch hier einige Verbindungen der bereits zuvor genannten Klassen geeignet. Ein Beispiel sind die einkettigen Glycero-phospho-Verbindungen, die nicht am Stickstoff hydroxyliert sind, d.h. im Strukturparameter B ist m=1, m=1 und m=1.

10

15

20

25

30

5

Insbesondere sind als Lösungsvermittler Verbindungen bevorzugt, die nur einen langkettigen Rest aufweisen, wie etwa solche Verbindungen auf der Basis von Lysolecithin, welche an einem C-Atom des Glycerinrestes eine OH-Gruppe aufweisen. Bevorzugt sind daher besonders Verbindungen, in denen der Strukturparameter A ein Rest nach einer der Formeln (III) bis (VII) ist.

Manche Verbindungen mit 2 Resten R_1 und R_2 weisen allerdings auch besonders gute Lösungsmitteleigenschaften auf. Beispiele sind solche Verbindungen, in denen R_1 und R_2 zwei doppelt ungesättigte Reste mit 16 bis 24 C-Atomen darstellen.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von ungesättigten (Z)-Fettsäuren bzw. (Z,Z)-Fettsäuren oder (Z)-Alkenolen bzw. (Z,Z)-Alkenolen mit 16 bis 34 Kohlenstoffatomen wobei durch das erfindungsgemäße Verfahren doppelt ungesättigte (Z,Z)-Fettsäuren bzw. Alkenole zugänglich werden, die zwischen den cis-Doppelbindungen mehr als eine CH₂-Gruppe aufweisen. Für dieses Verfahren wird als Ausgangsprodukt ein Lacton verwendet, welches 13 bis 19 C-Atome umfassen kann.

Das Verfahren umfaßt die folgenden Schritte:

10

15

- 1) Spalten des Lactonringes mit einem Trimethylsilylhalogenid zu dem entsprechenden Halogen-Carbonsäuretrimethylsilylester,
- 2) gleichzeitige oder anschließende Alkoholyse des Halogen-Carbonsäuretrimethylsilylesters zu dem entsprechenden Halogen-Carbonsäureester,
- 3) Umsetzung des Halogen-Carbonsäureesters mit Triphenylphosphan zu dem entsprechenden Phosphoniumsalz,
- 4) Umsetzung des Phosphoniumsalzes mit einem Aldehyd unter Verwendung einer Base und anschließender Verseifung zu einem entsprechenden (Z)-Fettsäuresalz,
- 5) Freisetzung der (Z)-Fettsäure aus dem (Z)-Fettsäuresalz, und
- 6) gegebenenfalls Umsetzung der (Z)-Fettsäure in das entsprechende (Z)-Alkenol mittels Lithiumaluminiumhydrid.

In Schritt 1) werden bevorzugt Lactone der Formel (XIV) verwendet

(XIV)

wobei a = 10 bis 16 ist. Die zur Spaltung des Lactonringes verwendeten Trimethylsilylhalogenide sind bevorzugt Trimethylsilyljodid oder Trimethylsilylchlorid. Der in Schritt 2) zur Alkoholyse verwendete Alkohol ist bevorzugt Ethanol. Die Umsetzung des Phosphoniumsalzes mit einem Aldehyd beruht auf dem Verfahren einer Wittig-Reaktion in Abwesenheit von Lithiumsalzen, was auch als salzfreie Wittig-Reaktion bezeichnet wird. Die Stereoselektivität solcher Reaktionen wird im allgemeinen durch Natrium- oder Kaliumhaltige Basen hervorgerufen, daher sind bevorzugte Basen z.B. NaNH₂, Kalium-tert.-Butylat, NaHMDS oder KHMDS. Besonders bevorzugt ist NaHMDS. Die Verseifung und anschließende Freisetzung sowie gegebenenfalls die Umsetzung der Fettsäuren in ein Alkenol geschieht nach bekannten Verfahren.

Eine besonders bevorzugte Ausführungsform des Verfahrens der vorliegenden Erfindung ist das Verfahren zur Herstellung der Nervonsäure ((Z)-15-Tetracosensäure). Hierbei wird als Ausgangslacton Cyclopentadecanolid und als Aldehyd in Schritt 4 Pelargonaldehyd verwendet. Durch dieses Verfahren kann Nervonsäure, die in der Natur nur in geringen Mengen vorkommt, auch großtechnisch synthetisiert werden.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Liposomen, die als Liposomenhüllbestandteile phospholipidartige Verbindungen der Formel (I) umfassen. Außerdem enthalten diese Liposomen Phospholipide und/oder Alkylphospholipide und gegebenenfalls Cholesterin, wobei die Liposomen 1 bis 50 Mol-% einer erfindungsgemäßen Verbindung der Formel (I) oder deren Salz enthalten und zusammen mit den Phospholipiden, den Alkylphospholipiden und dem Cholesterin 100 Mol-% der Liposomenhülle ergeben.

15

20

10

5

Die erfindungsgemäßen Liposomen besitzen ein deutlich vergrößertes Innenvolumen. Sie können somit eine größere Menge an Wirkstoff und/oder Nukleinsäuren transportieren. Bevorzugte Liposomen gemäß der Erfindung umfassen zusätzlich einen Wirkstoff und gegebenenfalls pharmazeutisch annehmbare Verdünnungs-, Hilfs-, Träger- und Füllstoffe. Die Liposomen können zusätzlich zu dem Wirkstoff oder anstelle des Wirkstoffes eine Nukleinsäure enthalten. Erfindungsgemäß können als Wirkstoffe auch Wirkstoffe nach der Erfindung verwendet werden.

25

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist eine pharmazeutische Zusammensetzung, die als wirksamen Bestandteil eine Verbindung der Formel (I) enthält, die als Wirkstoff geeignet ist. Außerdem kann die pharmazeutische Zusammensetzung zusätzlich pharmazeutisch annehmbare Verdünnungs-, Hilfs-, Träger- und Füllstoffe enthalten.

30

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Verbindungen als Liposomenbestandteile, als pharmako-

10

15

30

logische Wirkstoffe oder als Lösungsvermittler. Es hat sich gezeigt, daß einige der erfindungsgemäßen Verbindungen eine besonders gute antitumorale Wirkung zeigen. Außer als Antitumorwirkstoff sind erfindungsgemäße Verbindungen auch gegen Protozoenerkrankungen, wie etwa Leishmaniose oder Trypanosomiasis, einsetzbar. Sie sind ebenfalls verwendbar, um die Löslichkeit von in Wasser schwer löslichen Stoffen zu fördern, beispielsweise Taxol, so daß diese Stoffe in Verbindung mit den erfindungsgemäßen Lösungsvermittlern auch intravenös verabreicht werden können.

Als Wirkstoffe können in der Regel alle Wirkstoffe verwendet werden, die sich mittels Liposomen überhaupt ins Plasma einbringen lassen. Bevorzugte Wirkstoffgruppen sind einerseits Cytostatika, insbesondere Anthracyclin-Antibiotika, wie etwa Doxorubicin, Epirubicin oder Daunomycin, wobei Doxorubicin besonders bevorzugt ist. Weitere bevorzugte Cytostatika sind Idarubicin, Alkylphosphocholine in den von uns beschriebenen Strukturvariationen, 1-Octadecyl-2-methyl-rac-glycero-3-phosphocholin und davon abgeleitete Strukturanaloga, 5-Fluoruracil, cis-Platinkomplexe wie Carboplatin und Novantron sowie Mitomycine.

Weitere bevorzugte Wirkstoffgruppen sind immunmodulierende Substanzen, wie etwa Cytokine, wobei unter diesen wiederum die Interferone und insbesondere das α-Interferon besonders bevorzugt sind, antimykotisch wirksame Substanzen (z.B. Amphotericin B) und Wirkstoffe gegen Protozoenerkrankungen (Malaria, Trypanosomen- und Leishmanien-Infektionen). Ebenfalls bevorzugt ist Taxol als Wirkstoff.

Eine weitere bevorzugte Wirkstoffgruppe sind lytische Wirkstoffe, wie sie in der DE 41 32 345 A1 beschrieben sind. Bevorzugt sind Miltefosin, Edelfosin, Ilmofosin sowie SRI62-834. Insbesondere bevorzugt sind Alkylphosphocholine auch mit erweiterten Alkylketten, z.B. Erucylphosphocholin und Erucylphosphocholine mit erweitertem Phospho-Stickstoffabstand.

Ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung von erfindungsgemäßen Liposomen zur Herstellung eines Antitumormittels, wobei der Wirkstoff besonders bevorzugt Doxorubicin ist.

- Noch ein weiterer Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist die Verwendung der erfindungsgemäßen Liposomen zur Herstellung eines Mittels zur Beeinflussung der Zellproliferation, wobei der Wirkstoff ein Cytokin, besonders bevorzugt a-Interferon ist.
- Die Liposomen der vorliegenden Erfindung können somit auch als Transportvehikel und speziell als Gentransportvehikel verwendet werden.

Das Verfahren sowie die Verbindungen der allgemeinen Formel (I) werden in den nachstehenden Beispielen genauer erläutert.

<u>Beispiele</u>

15

20

25

Beispiel 1: Synthese ω -substituierter Phosphoniumsalze

1a) Synthese über die Monobromierung von α,ω-Diolen

Als Ausgangsmaterialien zur Synthese olefinischer Alkohole dienen Alkandiole, die mit 48 %-iger Bromwasserstoffsäure zu ω -Brom-alkan-1-olen monobromiert werden. Nach Acetylierung der verbleibenden Hydroxylgruppe werden die Verbindungen mit Triphenylphosphan zu den in ω -Position substituierten Triphenylphosphoniumbromiden verschmolzen. Diese werden nach Deprotonierung mit NaHMDS mit unsubstituierten Aldehyden olefiniert und anschließend zu (Z)-Fettalkoholen verseift.

Synthese von [ω -(Acetoxy)-alkyl]triphenylphosphoniumbromiden über die Monobromierung von α, ω -Diolen

<u>Monobromierung</u>

5 6-Brom-1-hexanol

10

15

20

25

200,8 g (1,70 mol) 1,6-Hexandiol, 600 ml 48 %-ige Bromwasserstoffsäure und 2 l Toluol wurden unter intensivem Rühren 2 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Nach Abkühlung auf Raumtemperatur wurden die Phasen getrennt. Die organische Phase wurde mit 2 x 500 ml ges. NaHCO₃-Lösung und 700 ml Wasser gewaschen. Nach Entfernung des Lösungsmittels erhielt man 301,2 g (1,66 mol, 98 %) 6-Brom-1-hexanol.

 $MG = 181,07 \text{ g/mol } (C_6H_{13}BrO)$

 $R_f(Edukt) = 0.19$ (Diethylether)

 $R_f = 0.59$ (Diethylether)

10-Brom-1-decanol

87,8 g (0,50 mol) 1,10-Decandiol, 165,1 g 48 %-ige Bromwasserstoffsäure und 2,5 I hochsiedender Petrolether (Sdp. 100-140 °C) wurden unter intensivem Rühren 4 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Man gab weitere 80,0 g 48 %-ige Bromwasserstoffsäure hinzu und ließ 5 Stunden sieden. Nach Abkühlung auf 30 °C wurden die Phasen getrennt. Die organische Phase wurde zuerst mit einer Lösung aus 100 g Na₂CO₃ in 500 ml Wasser, dann mit 2 x 500 ml Wasser gewaschen. Nach Entfernung des Lösungsmittels wurde an 700 g Kieselgel chromatographiert. Dabei wurde das als Nebenproduktentstandene 1,10-Dibromdecan mit Cyclohexan/Diethylether (20:1) eluiert. Chromatographie mit Cyclohexan/Diethylether (2:1) lieferte 103,9 g (0,44 mol, 87 %) 10-Brom-1-decanol.

 $MG = 237,18 \text{ g/mol } (C_{10}H_{21}BrO)$

 $R_1 = 0.38$ (Diisopropylether)

¹H-NMR (300 MHu, CDCl₃): $\delta = 1,30-1,43$ (m, 12H, (CH₂)₆), 1,57 (m, 2H, CH₂CH₂CH₂OH), 1,85 (mc, 2H, CH₂CH₂Br), 2,22 (s, D₂O-austauschbar, 1H, OH), 3,41 (t, ³J = 6,9 Hz, 2H, CH₂Br), 3,64 (t, ³J = 6,7 Hz, 2H, CH₂OH)

Acetylierung zu ω-Brom-alkylacetaten

Die Acetylierung der w-Brom-alkan-1-ole wird mit Acetanhydrid unter DMAP-Katalyse in THF durchgeführt. Die Veresterungen verlaufen unabhängig von der Kettenlänge der Verbindung bei 30 °C zügig und sind bereits wenige Minuten nach Zugabe des reaktiven Säureanhydrids abgeschlossen.

6-Brom-hexylacetat

5

10

15

25

30

297,4 g (1,64 mol) 6-Brom-1-hexanol in 1500 ml THF wurden mit 20,1 g (0,16 mol) DMAP versetzt. Eine Lösung aus 184,4 g (1,81 mol) Acetanhydrid in 300 ml THF wurde so zugetropft, daß die Reaktionstemperatur 30 °C nicht überstieg. Nach beendeter Zugabe ließ man weitere 30 Minuten rühren. Das Reaktionsgemisch wurde mit 500 ml Diisopropylether versetzt und nacheinander gegen je 700 ml Wasser, 2 x ges. NaHCO₃-Lösung und Wasser extrahiert. Nach Trocknung über Natriumsulfat wurde das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Man erhielt 352,8 g (1,58 mol, 96 %) 6-Bromhexylacetat.

 $MG = 223,11 \text{ g/mol } (C_8H_{15}BrO_2)$

 $R_f = 0.81$ (Diethylether)

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 1,33-1,53$ (m, 4H, (CH₂)₂), 165 (mc, 2H, CH₂CH₂O), 1,87 (mc, 2H, CH₂CH₂Br), 2,04 (s, 3H, OOCCH₃), 3,41 (t, ³J = 6,8 Hz, 2H, CH₂Br), 4,06 (t, ³J = 6,7 Hz, 2H, CH₂O) IR (Film): ν [cm⁻¹] = 2937 (s), 2859 (s), 1736 (s), 1460 (m), 1365 (m), 1240 (s), 1044 (m), 731 (w), 641 (w), 561 (w)

Quaternisierung zu Phosphoniumbromiden

[10-(Acetoxy)-decyl]triphenylphosphoniumbromid

117,3 g (0,42 mol) des entsprechenden ω -substituierten Alkylbromids/iodids und 110,2 g (0,4 mol) Triphenylphosphan wurden unter Rühren (KPG-Rührer) 12 Stunden auf 130 °C erhitzt. Man entfernte die Heizung und ließ auf 90 °C abkühlen. Das Reaktionsgemisch wurde durch den

Rückflußkühler langsam mit 400 ml THF versetzt und bis zur Bildung einer homogenen Phase gerührt. Man ließ auf Raumtemperatur abkühlen.

Nach Zugabe von 2 I Diethylether wurde 30 Minuten intensiv gerührt. Man ließ mehrere Tage bei -20 °C stehen, bevor man das überstehende Lösungsmittel vom festen Phosphoniumsalz abdekantierte. Das Produkt wurde mit 800 ml Toluol versetzt und mehrere Stunden bei 60 °C gerührt. Nach Trennung der Phasen nahm man das Phosphoniumsalz in 300 ml Dichlormethan auf. Es wurde 3 I Diethylether zugegeben und mehrere Tage bei -20 °C belassen. Nach erneutem Abdekantieren wurde das Produkt in Dichlormethan gelöst und in einen Kolben überführt. Das Phosphoniumsalz wurde 6 Stunden bei 80 °C im Vakuum getrocknet. Man erhielt 181,6 g (335 mmol, 80 %) [10-(Acetoxy)-decyl]triphenylphosphoniumbromid als gelbes, hochviskoses Öl.

 $MG = 541,51 \text{ g/mol } (C_{30}H_{38}BrO_2P)$

 $R_f = 0.23$ (Chloroform/Methanol, 9:1)

Analyse:	С	Н	Р
ber.	66,54	7,07	5,72
gef.	66,67	7,06	5,55

20

25

30

5

10

15

1b) Synthese über ω -Halogencarbonsäuren

11-Brom-undecansäureethylester

1000 g 90 %-ige 11-Brom-undecansäure (entspricht 3,39 mol), 304,0 g (6,60 mol) Ethanol und 20,0 g p-Toluolsulfonsäure wurden in einer Versuchsapparatur mit Wasserabscheider (für spezifisch schwerere Schlepper als Wasser) in 400 ml Chloroform vorgelegt. Das Gemisch wurde so lange unter Rückfluß erhitzt, bis sich kein Wasser mehr abschied (ca. 6 Stunden). Nachdem man die Lösung auf Raumtemperatur abgekühlt hatte, wurde nacheinander mit 1 l Wasser, 500 ml ges. NaHCO₃-Lösung und 1 l Wasser gewaschen. Das Lösungsmittel wurde im Vakuum entfernt. Durch Vakuumdestillation (Sdp. 131-133 °C/1 mbar) erhielt man 716,3 g (2,44 mol, 72 %) 11-Brom-undecansäureethylester.

 $MG = 293,24 \text{ g/mol } (C_{13}H_{25}BrO_2)$

 $R_f = 0.66$ (Cyclohexan/Diisopropylether, 1:1)

Analyse:

C

ber.

53,25

8.59

gef.

5

15

30

53,22

8,57

Н

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 1,23-1,42$ (m, 15H, COOCH₂CH₃, 6 x CH_2), 1,62 (mc, 2H, CH_2CH_2COO), 1,85 (mc, 2H, CH_2CH_2Br), 2,29 (t, 3J = 7,5 Hz, 2H, CH_2COO), 3,41 (t, $^3J = 6,9$ Hz, 2H, CH_2Br), 4,12 (quart, $^3J =$ 7,1 Hz, 2H, COOCH₂CH₃)

IR (Film): $v[cm^{-1}] = 2930$ (s), 2854 (s), 1737 (s), 1464 (m), 1372 (m), 10 1179 (s), 1118 (m), 723 (w), 645 (w), 563 (w)

<u>ω-lodcarbonsäureester</u>

Zentrale Zwischenprodukte der Synthese von (Z)-15- bzw. (Z)-16-Olefinen: Durch Lactonspaltung von Cyclopentadecanolid und Cyclohexadecanolid mit Trimethylsilyliodid und anschließender Alkoholyse erhält man die ω lodcarbonsäureethylester.

I (CH₂)_x OEt
$$x = 10-16$$

$$\longrightarrow I Ph3P (CH2)x OEt$$
25

Lactonspaltung

15-lod-pentadecansäureethylester

In einer Stickstoffatmosphäre wurden 150,3 g (0,63 mol) Cyclopentadecanolid in 500 ml Acetonitril gelöst und mit 229,0 g (1,53 mol) Natriumiodid versetzt. Durch ein Septum wurden 170 ml (1,34 mol) Trimethylsilylchlorid zugetropft. Man erhitzte 18 Stunden unter Rückfluß. Zum siedenden

10

15

20

30

Reaktionsgemisch gab man vorsichtig 158,5 g (3,44 mol) Ethanol, erhitzte weitere 2 Stunden unter Rückfluß und ließ dann auf Raumtemperatur abkühlen. Es wurde mit 500 ml Diethylether versetzt und dreimal gegen je 500 ml 1 N Natriumhydroxid-Lösung extrahiert. Die wäßrigen Phasen wurden mit 300 ml Diethylether nachextrahiert und das Lösungsmittel der vereinigten organischen Phasen im Vakuum entfernt. Der Rückstand wurde zweimal bei -20°C aus Methanol kristallisiert. Nach mehrtägiger Trocknung im Vakuum erhielt man 202,3 g (0,51 mol, 81 %) 15-lod-pentadecansäureethylester. Obwohl das Produkt in guter Reinheit erhalten wurde, roch es aufgrund kleinster Mengen Lacton (Duftstoff!) intensiv nach Edukt.

 $MG = 396,35 \text{ g/mol } (C_{17}H_{33}IO_2)$

 R_f (Zwischenprodukt) = 0,15 (Dichlormethan/Diisopropylether, 50:1)

 $R_f = 0.73$ (Dichlormethan/Diisopropylether, 50:1)

Analyse: C H
ber. 51,52 8,39
gef. 51,40 8,24

Schmelzpunkt: 31,4 °C

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 1,19-1,38$ (m, 23H, COOCH₂CH₃, 10 x CH₂), 1,61 (mc, 2H, CH₂CH₂COO), 1,82 (mc, 2H, CH₂CH₂I), 2,29 (t, ³J = 7,6 Hz, 2H, CH₂COO), 3,19 (t, ³J = 7,0 Hz, 2H, CH₂I), 4,12 (quart, ³J = 7,1 Hz, 2H, COOCH₂CH₃)

IR (KBr): $v[cm^{-1}] = 2916$ (s), 2848 (s), 1735 (s), 1474 (w), 1464 (w), 1294 (w), 1248 (w), 1200 (m), 1166 (m), 720 (w)

25 Umsetzung zu Phosphoniumsalzen

[14-(Ethoxycarbonyl)-tetradecyl]triphenylphosphoniumiodid

119,0 g (0,30 mol) des entsprechenden ω -substitutierten Alkylbromids/-iodids und 78,8 g (0,30 mol) Triphenylphosphan wurden unter Rühren (KPG-Rührer) 12 Stunden auf 130 °C erhitzt. Man entfernte die Heizung und ließ auf 90 °C abkühlen. Das Reaktionsgemisch wurde durch den Rückflußkühler langsam mit 400 ml THF versetzt und bis zur Bildung einer homogenen Phase gerührt. Man ließ auf Raumtemperatur abkühlen.

15

30

Das Produkt wurde durch Zugabe von 2 I Diethylether bei 0°C gefällt und das resultierende Gemisch einen Tag bei 4 °C gerührt. Danach wurde möglichst schnell über einen großen Glasfaserfilter abgesaugt, der Rückstand in Dichlormethan gelöst und in einen Kolben überführt. Nachdem man das Lösungsmittel im Vakuum abgetrennt hatte, wurde das Phosphoniumsalz 7 Stunden bei 70 °C im Vakuum getrocknet (am Rotationsverdampfer). Man erhielt 197,5 g (0,30 mol, 100 %) [14-(Ethoxycarbonyl)-tetradecyl]triphenylphosphoniumiodid.

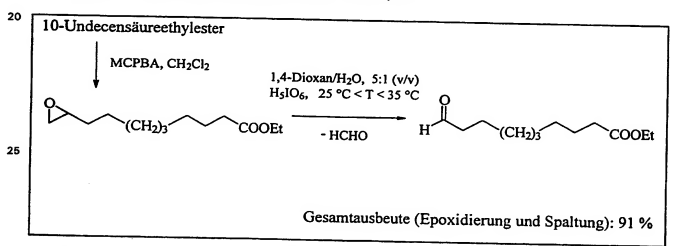
 $MG = 658,64 \text{ g/mol } (C_{35}H_{48}IO_2P)$

 $R_f = 0.53$ (Chloroform/Methanol, 9:1)

Analyse:	С	Н	Ρ.
ber.	63,83	7,35	4,70
gef.	64,00	7,42	4,61

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 1,19-1,28 (m, 25H, COOCH₂CH₃, 11 x CH₂), 1,63 (m, 2H, CH₂CH₂COO), 2,28 (t, ³J = 7,5 Hz, 2H, CH₂COO), 3,66 (m, 2H, CH₂P⁺Ph₃l⁻), 4,12 (quart, ³J = 7,1 Hz, 2H, COOCH₂CH₃), 7,69-7,86 (m, 15H, Aromaten-H)

Beispiel 2: Synthese ω -substituierter Aldehyde



Direkte Epoxidspaltung mit Periodsäure in wäßrigem 1,4-Dioxan

10,11-Epoxy-undecansäureethylester

Zu 212,4 g (1,0 mol) 10-Undecensäureethylester in 2 l Dichlormethan gab man innerhalb von 1 1/2 Stunden 283,7 g (1,2 mol) 73 %-ige m-Chlorper-

oxybenzoesäure, wobei man die Temperatur unter 20 °C hielt. Nach 5-stündigem Rühren bei Raumtempertur (KPG-Rührer) wurde das Reaktionsgemisch über Nacht auf -20°C gestellt. Die ausgefallene m-Chlorbenzoesäure wurde abgesaugt und mit 500 ml kaltem Pentan (-20°C) gewaschen. Man entfernte das Lösungsmittel des Filtrats im Vakuum und nahm den Rückstand in 1 l Pentan auf. Diese Lösung wurde vorsichtig gegen 2 x 500 ml ges. NaHCO₃-Lösung und 500 ml Wasser extrahiert. Nach Trocknung über Natriumsulfat wurde das Lösungsmittel im Vakuum entfernt. Das so synthetisierte Epoxid enthielt noch m-Chlorbenzoesäure.

Rohausbeute: 259,5 g

 $MG = 228,33 \text{ g/mol } (C_{13}H_{24}O_3)$

 $R_f = 0.44$ (Dichlormethan/Diisopropylether, 50:1)

Oxidation von w-Halogenverbindungen mittels Pyridin-N-oxid

6-Acetoxy-hexanal

15

20

25

30

In einer Inertgasatmosphäre wurden 29,0 g (130 mmol = 6-Bromhexylacetat, 31,6 g (332 mmol) Pyridin-N-oxid, 26,8 g (319 mmol) NaHCO₃ und 200 ml Toluol 18 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Die Reaktionslösung wurde mit 400 ml Wasser gewaschen und die wäßrige Phase mit 300 ml Toluol nachextrahiert. Nachdem man das Lösungsmittel der vereinigten organischen Phasen im Vakuum abdestilliert hatte, wurde das Rohprodukt an 300 g Kieselgel (Diisopropylether/Cyclohexan, 1:1) säulenfiltriert.

Ausbeute: 12,5 g (79 mmol, 61 %)

 $MG = 158,20 \text{ g/mol } (C_8H_{14}O_3)$

 $R_f = 0.44$ Diisopropylether)

Analyse: C H
ber. 60,74 8,92
gef. 60,66 8,92

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 1,30-1,41$ (m, 2H, 4-CH₂), 1,57-1,68 (m, 4H, CH₂CH₂CHO, CH₂CH₂O), 2,00 (s, 3H, OOCCH₃), 2,42 (dt, ³J_{2,1} = 1,6 Hz, ³J_{2,3} = 7,3 Hz, 2H, CH₂CHO), 4,02 (t ³J = 6,6 Hz, 2H, CH₂O), 9,73 (t, ³J = 1,6 Hz, 1H, CHO)

IR (Film): $v[cm^{-1}] = 2941$ (s), 2865 (s), 2724 (m), 1736 (s), 1462 (m), 1389 (m), 1367 (s), 1241 (s), 1048 (s), 634 (m), 607 (m)

Beispiel 3

10

15

20

Die Synthese der (Z)-Alkenole bzw. der einfach ungesättigter (Z)-Fettsäuren erfolgt durch steroselektive Wittig-Reaktion eines ω-substituierten Aldehyds mit einem unsubstituierten Phosphoniumsalz bzw. durch Umsetzung eines ω-substituierten Phosphoniumsalzes mit einem unsubstituierten Aldehyd.

Unsubstituierte Aldehyde mit einer Reinheit von über 97 % sind bis zu einer Kettenlänge 12 Kohlenstoffatomen (Dodecanal) im Chemikalienhandel erhältlich und können direkt in die Wittig-Reaktion eingesetzt werden. Längerkettige Aldehyde können aus den käuflichen Fettalkoholen durch Swern- oder Kornblum-Oxidation erhalten werden. Unsubstituierte Alkylhalogenide (vowiegend Bromide sowie Chloride) dienen zur Herstellung einfacher Phosphoniumbromide, wobei Alkylhalogenide mit bis zu in über 97 %-iger Reinheit käuflich erworben werden können. Auf die Synthese wsubstituierter Wittig-Edukte wird im Beispiel 1 und 2 hingewiesen. Die Generierung der Ylid-Lösungen von Phosphoniumiodiden gestaltet sich einfacher, weil die Deprotonierung schon bei tieferen Temperaturen einsetzt und das Reaktionsgemisch somit nicht erhitzt werden muß. Die Fettsäuren lassen sich teilweise ohne chromatographische Reinigung durch Fällung ihrer Kaliumsalze in guter Reinheit gewinnen.

Nervonsäure-Synthese

Ungesättigte Fettsäuren können durch in der Literatur beschriebene Verfahren mittels Lithiumaluminiumhydrid in die entsprechenden Fettalkohole überführt werden.

5 (Z)-Steroselektive Wittig-Reaktion eines ω-substituierten Phosphoniumbromids

(Z)-10-Docosen-1-ol

86,7 g (160 mmol) [10-(Acetoxy)-decyl]triphenylphosphoniumbromid wurden in 400 ml trockenem THF vorgelegt. In einer Argon-Atmosphäre wurden langsam 200 ml Natrium-bis(trimethylsilyl)amid (1M in THF) in die Reaktionslösung gespritzt. Man ließ 30 Minuten bei Raumtemperatur rühren (KPG-Rührer), bevor man eine Stunde unter Rückfluß erhitzte. Danach wurde die Ylid-Lösung erst auf 10 °C, dann auf -78 °C abgekühlt. nach 30 Minuten Rühren bei dieser Temperatur ließ man langsam 30,0 g (163 mmol) Laurinaldehyd in 50 ml THF zutropfen. Es wurde weitere 30 Minuten gerührt, dann ließ man über Nacht auf Raumtemperatur erwärmen.

Aufarbeitung

10

15

20

25

30

Das Reaktionsgemisch wurde mit 600 ml Wasser und 200 ml Diethylether versetzt, die Phasen getrennt und das Lösungsmittel der organischen Phase im Vakuum entfernt. Zur Verseifung wurde eine Lösung aus 25 g Kaliumhydroxid in 10 ml Wasser/200 ml Methanol zugefügt und 20 Minuten bei 60 °C gerührt. Die Reaktionslösung wurde mit 600 ml Wasser versetzt und mit 300 ml Diethylether extrahiert. Nachdem man die organische Phase mit 500 ml ges. NaHCO₃-Lösung und 500 ml Wasser gewaschen hatte, wurde das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert. Das Rohprodukt wurde durch Säulenchromatographie (Cyclohexan/Diisopropylether; sukzessive Erhöhung der Polarität von 19:1 auf 1:1) an 550 g Kieselgel gereinigt. Die Verbindung wurde bei -20 °C aus Aceton gefällt. Nach mehrtägiger Trocknung im Exsikkator erhielt man 26,8 g (82,6 mmol, 52 %) des langkettigen Fettalkohols.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): δ = 0,88 (t, ³J = 6,6 Hz, 3H, Alkyl-CH₃), 123-1,30 (m, 30H, -CH₂-), 1,56 (mc, 2H, CH₂CH₂OH), 2,00 (m, 4H, Allyl-H), 3,64 (t, ³J = 6,2 Hz, 2H, CH₂OH), 5,35 (t, ³J_{cis} = 3,8 Hz, 2H, -CH=CH-cis)

IR (KBr): $v[cm^{-1}] = 3366 \text{ (m)}, 2998 \text{ (m)}, 2918 \text{ (s)}, 2848 \text{ (s)}, 1459 \text{ (m)}, 1366 \text{ (w)}, 1067 \text{ (m)}, 724 \text{ (m)}, 688 \text{ (w)}, 580 \text{ (w)}$

 $MG (C_{22}H_{44}O) = 324,59 \text{ g/mol}$

Analyse: C H
ber. 81,41 13,66
10 gef. 81,56 13,72

Stereoselektive Wittig-Reaktion eines ω-substituierten Phosphoniumiodids (Z)-15-Tetracosensäure (Nervonsäure)

In einer Inertgasatmosphäre wurden 197,4 g (300 mmol) des entsprechenden Phosphoniumsalzes in 1100 ml trockenem THF vorgelegt. Man kühlte auf -78 °C ab und tropfte unter Rühren (KPG-Rührer) langam 360 ml Natrium-bis(trimethylsilyl)amid (1M in THF) in die Reaktionslösung. Es wurde 30 Minuten bei dieser Temperatur gerührt, dann ließ man über einen Zeitraum von 40 Minuten eine Lösung aus 47,0 g (330 mmol) Pelargonaldehyd in 50 ml THF zutropfen. Nach 30 Minuten intensiven Rühren ließ man über Nacht auf Raumtemperatur erwärmen.

Aufarbeitung

15

20

25

30

Zum Reaktionsgemisch wurden 50 ml Wasser gegeben, dann entfernte man das Lösungsmittel im Vakuum. Eine Lösung aus 25 g Kaliumnydroxid in 10 ml Wasser/200 ml Methanol wurde hinzugefügt und die Reaktionslösung 20 Minuten bei 60 °C gerührt. Danach wurde unter Zusatz von Toluol und Destillation im Vakuum azeotrop getrocknet. Der Rückstand wurde mit 1,5 l Aceton unter starkem Rühren 10 Minuten auf 60 °C erhitzt. Das dabei ausfallende Kaliumsalz wurde abgesaugt und mehrmals mit Aceton gewaschen. Mit Hilfe einer Lösung aus 600 ml THF/150 ml konz. Salzsäure wurde das Produkt vom Filter gelöst. Das resultierende zweiphasige

10

25

30

Gemisch wurde mit 500 ml Diisopropylether versetzt und die Phasen getrennt. Die organische Phase wurde dreimal mit je 500 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert.

Das Rohprodukt wurde durch Säulenchromatographie an 1100 g Kieselgel gereinigt. Dabei wurde zuerst die apolare Verunreinigung mit Cyclohexan/Diisopropylether (19:1) eluiert. Chromatographie mit Cyclohexan/Diisopropylether (1:1) lieferte das Produkt.

Die Säure wurde in der Wärme in Aceton gelöst und bei -20 °C kristallisiert. Im trockenen Zustand erhielt man 52,5 g (142 mmol, 48 %) der Fettsäure als weißes, kristallines Pulver.

 $MG = 366,63 \text{ g/mol } (C_{24}H_{46}O_2)$

15	Analyse:	С	Н
	ber.	78,63	12,65
	gef.	78,77	12,52
	Schmelzpunkt: 41	,1 °C (Lit. 42-43	°C)

Die Herstellung einfach ungesättigter (Z)-Alkenole und (Z)-Fettsäuren kann zudem durch Umsetzung ω -substituierter Aldehyde mit gesättigten Phosphoniumsalzen nach den oben beschriebenen Verfahren erfolgen.

Terminal ungesättigte Alkadiencarbonsäuren werden durch (Z)-selektive Wittig-Reaktion eines terminal ungesättigten Aldehyds mit einem ω -substituierten Phosphoniumsalz (z.B. 10-Undecenal) gewonnen.

Beispiel 4

Durch beidseitige Umsetzung von a, ω -Dibromalkanen mit Triphenylphosphan erhält man $[a, \omega$ -Bis(triphenylphosphonium)alkan]dibromide. Nach Überführung in das Bis-phosphoran wird unter salzfreien Bedingungen mit einer Lösung aus einem substituierten und einem unsubstituierten Aldehyd

25

30

stereospezifisch olefiniert. Die alkalische Verseifung des resultierenden Esters liefert je nach verwendetem Aldehyd (Z,Z)-Alkadioenole oder (Z,Z)-Fettsäuren.

Lithiumsalzfreie gekreuzte Wittig-Reaktion eines Bisphosphoniumsalzes mit einem unsubstituierten sowie einem ω -substituierten Aldehyd: Synthese von (Z,Z)-10,16-Docosadien-1-ol

Synthese eines [a,w-Bis(triphenylphosphonium)alkan]dibromids

[1,6-Bis(triphenylphosphonium)hexan]dibromid (62)

122,2 g (0,50 mol) 1,6-Dibromhexan wurden zusammen mit 341,7 g (1,30 mol) Triphenylphosphan in 1500 ml DMF gelöst. Das Reaktionsgemisch wurde unter Rühren (KPG-Rührer) 4 Stunden unter Rückfluß erhitzt. Man ließ auf Raumtemperatur abkühlen. Das Produkt wurde abgesaugt und mit 2 x 250 ml Aceton und 200 ml Diethylether gewaschen. Man erhielt nach mehrtägigem Trocknen im Vakuum 336,5 g (0,44 mol, 88 %) des kristallinen Bis-phosphoniumsalzes.

 $MG = 768,55 \text{ g/mol } (C_{42}H_{42}Br_2P_2)$ $R_1 = 0,26 \text{ (Chloroform/Methanol, 9:1)}$

15

20

25

30

- 33 -

Analyse:	С	• Н	P
ber.	66,64	5,51	8,06
gef.	65,77	5,59	7,98

5 Gekreuzte Wittig-Reaktion

(Z,Z)-10,16-Docosadiensäure

76,9 g (100 mmol [1,6-Bis(triphenylphosphonium)hexan]dibromid wurden in 500 ml THF aufgeschlämmt. In einer Inertgasatmosphäre wurden 240 ml (240 mmol) Natrium-bis(trimethylsilyl)amid (1M in THF) durch ein Septum zugespritzt. Die Ylid-Lösung wurde 30 Minuten bei Raumtemperatur, dann 1 Stunde unter Rückfluß gerührt. Nachdem man auf -78 °C abgekühlt hatte, wurde innerhalb von 30 Minuten eine Lösung aus 21,5 g (100 mmol) 9-Formyl-nonansäureethylester und 10,1 g (101 mmol) Capronaldehyd in 50 ml THF zugetropft. Man ließ weitere 30 Minuten rühren, dann ließ man über Nacht auf Raumtemperatur erwärmen.

Zum Reaktionsgemisch wurden 50 ml Wasser gegeben, dann entfernte man das Lösungsmittel im Vakuum. Eine Lösung aus 25 g Kaliumhydroxid in 10 ml Wasser/200 ml Methanol wurde hinzugefügt und die Reaktionslösung 20 Minuten bei 60 °C gerührt. Danach wurde unter Zusatz von Toluol und Destillation im Vakuum azeotrop getrocknet. Der Rückstand wurde mit 1,5 l Aceton unter starkem Rühren 10 Minuten auf 60 °C erhitzt. Das dabei ausfallende Kaliumsalz wurde abgesaugt und mehrmals mit Aceton gewaschen. Mit Hilfe einer Lösung aus 600 ml THF/150 ml konz. Salzsäure wurde das Profukt vom Filter gelöst. Das resultierende zweiphasige Gemisch wurde mit 500 ml Diisopropylether versetzt und die Phasen getrennt. Die organische Phase wurde dreimal mit je 500 ml Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und das Lösungsmittel im Vakuum abdestilliert.

Das Rohprodukt wurde durch Säulenchromatographie (Cyclohexan/Diisopropylether; sukzessive Erhöhung der Polarität von 4:1 auf 1:1) an 400 g

Kieselgel gereinigt. Man erhielt 13,0 g (38,6 mmol, 39 %) der zweifach ungesättigten Fettsäure.

 $MG = 336,56 \text{ g/mol } (C_{22}H_{40}O_2)$

 $R_f = 0.35$ (Cyclohexan/Diisopropylether, 1:1)

5 Analyse: C

Н

ber.

78,51

11,98

gef.

78,30

11,92

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): $\delta = 0.89$ (t, ³J = 6.8 Hz, 3H, -CH₃), 1.30-1.43 (m, 20H, $10 \times CH_2$), 1,63 (mc, 2H, CH_2CH_2COOH), 2,03 (bs, 8H, Allyl-H),

2,35 (t, $^{3}J = 7,5 \text{ Hz}, 2H, C_{\frac{1}{2}}COOH), 5,34 (mc, 4H, -CH = CH-cis)$ 10

Beispiel 5

Vergleich des bekannten antitumoralen Wirkstoffes Erucylphosphocholin mit erfindungsgemäßen Wirkstoffen

15

Der Vergleich einer nicht erfindungsgemäßen Verbindung (Erucylphosphocholin) mit zwei erfindungsgemäßen Wirkstoffen ist in Tabelle 1 dargestellt.

Tabelle 1

		7/0 /0/14
Alkylphosphocholin	Wöchentliche	T/C [%]*
	Dosis [µmol/kg]	
Erucylphosphocholin	90 .	31
(Daten übernommen aus Kaufmann-Kolle et al.	180	6
1996)	360	< 0,1
(Z)-10-Docosenyi-1-PC	42	9
	170	0,5
	256	0,2
(Z)-11,21-Docosadienyl-1-	42	8
PC	170	2

Tabelle 1: * Quotient des medianen Tumorvolumens der behandelten und der Kontrollgruppe x 100. Auswertung nach 5-wöchiger Therapie.

Nachdem die Unwirksamkeit eines (Z,Z)-Alkadienylphosphocholins mit Methylen unterbrochenen Doppelbindungen auf der Basis der C₁₈-Kette bereits nachgewiesen wurde, konnte die Wirksamkeit der Substanzklasse durch Verlängerung der Alkadienylkette und einer deutlicheren Isolierung der Doppelbindungen voneinander wiederhergestellt werden (Tabelle 2).

10

Tabelle 2

Ungesättigtes	Dosis	sis Medianes Tumorvolumen [cr	
Alkylphosphocholin	[µmol/kg]	Therapieende	2 Wochen später
(Z)-12-Heneicose-	42	3,4	4,5
nyl-1-phosphocho-	84	0,3	1,2
lin	170	0,1	0,1
	256	0,2	0,8
(Z)-10-Docosenyl-	42	4,0	4,5
1-phosphocholin	84	1,2	3,4
(Doppelbindung in	170	0,2	0,2
ω-12-Position)	256	0,1	0,2
(Z)-16-Docosenyl-	42	26,9	-
1-phosphocholin	84	2,5	7,6
(Doppelbindung in	170	0,2	0,4
ω-6-Position)		4	
(Z,Z)-6,12-Eicosadi-	42	10	13,9
enyl-1-PC	84	3,2	13,9
	170	0,4	1,9
	256	0	0
(Z)-11,21-Docosan-	42	1,5	2,5
dienyl-1-PC	84	0,9	2,9
	170	0,4	0,5
(Z,Z)-10,16-Doco-	42	7,5	11,4
sadienyl-1-PC	84	0,6	0,6
	170	0,5	0,7

Beispiel 6: Beispielsverbindungen

Die Rf-Werte der Beispielsverbindungen wurden im System CHCl₃/CH₃OH/Eisessig/H₂O: 100/60/20/5 (Volumenanteile) bestimmt. Sie liegen gruppenweise sehr dicht beisammen und zwar wie folgt:

Rf	Verbindungen Nr.
0,10-0,15	1454-1496
0,15-0,20	1399 - 1453; 1543 - 1555
0,20-0,25	1320 - 1398; 1523 - 1542; 1752-1812
0,25-0,30	1497 - 1522; 1691 - 1751
0,30-0,35	1083 - 1319; 1556 - 1568; 1630 - 1690
0,35-0,40	1569 - 1629
0,40-0,45	1813 - 1839
0,30-0,40	1 - 1082

10

5

1. Beispiele für (Z)-Alkenylphosphocholine

 $(A = VIII; n = 2; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{R_{3}}^{+} \right]_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(CH_{2} - CH_$$

wobei A für eine einfach ungesättigte Alkylkette folgender Struktur steht (p,q \geq 0; $12 \leq p+q \leq 30$):

$$A = O(CH_2)_p (CH_2)_qH$$

Formel VIII

16 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{21}H_{44}NO_4P$ (405.56)

- 1. (Z)-3-Hexadecenyl-1-phosphocholin
- 2. (Z)-4-Hexadecenyl-1-phosphocholin
- 3. (Z)-5-Hexadecenyl-1-phosphocholin
- 4. (Z)-6-Hexadecenyl-1-phosphocholin
- 5. (Z)-8-Hexadecenyl-1-phosphocholin
- 6. (Z)-9-Hexadecenyl-1-phosphocholin
- 7. (Z)-10-Hexadecenyl-1-phosphocholin
- 8. (Z)-11-Hexadecenyl-1-phosphocholin
- 9. (Z)-12-Hexadecenyl-1-phosphocholin
- 10. (Z)-13-Hexadecenyl-1-phosphocholin
- 11. (Z)-14-Hexadecenyl-1-phosphocholin
- 12. 15-Hexadecenyl-1-phosphocholin

17 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{22}H_{46}NO_4P$ (419.59)

- 13. (Z)-3-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 14. (Z)-4-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 15. (Z)-5-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 16. (Z)-6-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 17. (Z)-7-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 18. (Z)-8-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 19. (Z)-9-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 20. (Z)-10-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 21. (Z)-11-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 22. (Z)-12-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 23. (Z)-13-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 24. (Z)-14-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 25. (Z)-15-Heptadecenyl-1-phosphocholin
- 26. 16-Heptadecenyl-1-phosphocholin

18 Kettenkohlenstoffatome

C₂₃H₄₈NO₄P (433.61)

- 27. (Z)-3-Octadecenyl-1-phosphocholin
- 28. (Z)-4-Octadecenyl-1-phosphocholin
- 29. (Z)-5-Octadecenyl-1-phosphocholin
- 30. (Z)-6-Octadecenyl-1-phosphocholin
- 31. (Z)-7-Octadecenyl-1-phosphocholin
- 32. (Z)-8-Octadecenyl-1-phosphocholin
- 33. (Z)-10-Octadecenyl-1-phosphocholin
- 34. (Z)-11-Octadecenyl-1-phosphocholin
- 35. (Z)-12-Octadecenyl-1-phosphocholin
- 36. (Z)-13-Octadecenyl-1-phosphocholin
- 37. (Z)-14-Octadecenyl-1-phosphocholin

- 38. (Z)-15-Octadecenyl-1-phosphocholin39. (Z)-16-Octadecenyl-1-phosphocholin
- 40. 17-Octadecenyl-1-phosphocholin

19 Kettenkohlenstoffatome

$C_{24}H_{50}NO_4P$ (447.64)

- 41. (Z)-3-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 42. (Z)-4-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 43. (Z)-5-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 44. (Z)-6-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 45. (Z)-7-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 46. (Z)-8-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 47. (Z)-9-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 48. (Z)-10-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 49. (Z)-11-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 50. (Z)-12-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 51. (Z)-13-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 52. (Z)-14-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 53. (Z)-15-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 54. (Z)-16-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 55. (Z)-17-Nonadecenyl-1-phosphocholin
- 56. 18-Nonadecenyl-1-phosphocholin

20 Kettenkohlenstoffatome

$C_{25}H_{52}NO_4P$ (461.67)

- 57. (Z)-3-Eicosenyl-1-phosphocholin
- 58. (Z)-4-Eicosenyl-1-phosphocholin
- 59. (Z)-5-Eicosenyl-1-phosphocholin
- 60. (Z)-6-Eicosenyl-1-phosphocholin
- 61. (Z)-7-Eicosenyl-1-phosphocholin

83.

84.

85.

86.

87.

88.

(Z)-8-Eicosenyl-1-phosphocholin 62. (Z)-9-Eicosenyl-1-phosphocholin 63. (Z)-10-Eicosenyl-1-phosphocholin 64. (Z)-12-Eicosenyl-1-phosphocholin 65. (Z)-13-Eicosenyl-1-phosphocholin 66. 67. (Z)-14-Eicosenyl-1-phosphocholin (Z)-15-Eicosenyl-1-phosphocholin 68. (Z)-16-Eicosenyl-1-phosphocholin 69. (Z)-17-Eicosenyl-1-phosphocholin 70. 71. (Z)-18-Eicosenyl-1-phosphocholin 72. 19-Eicosenyl-1-phosphocholin 21 Kettenkohlenstoffatome C₂₆H₅₄NO₄P (475.69) **73**. (Z)-3-Heneicosenyl-1-phosphocholin 74. (Z)-4-Heneicosenyl-1-phosphocholin **75**. (Z)-5-Heneicosenyl-1-phosphocholin **76**. (Z)-6-Heneicosenyl-1-phosphocholin **77**. (Z)-7-Heneicosenyl-1-phosphocholin 78. (Z)-8-Heneicosenyl-1-phosphocholin 79. (Z)-9-Heneicosenyl-1-phosphocholin 80. (Z)-10-Heneicosenyl-1-phosphocholin 81. (Z)-11-Heneicosenyl-1-phosphocholin 82. (Z)-12-Heneicosenyl-1-phosphocholin

(Z)-13-Heneicosenyl-1-phosphocholin

(Z)-14-Heneicosenyl-1-phosphocholin

(Z)-15-Heneicosenyl-1-phosphocholin

(Z)-16-Heneicosenyl-1-phosphocholin

(Z)-17-Heneicosenyl-1-phosphocholin

(Z)-18-Heneicosenyl-1-phosphocholin

- 89. (Z)-19-Heneicosenyl-1-phosphocholin
- 90. 20-Heneicosenyl-1-phosphocholin

22 Kettenkohlenstoffatome

$C_{27}H_{56}NO_4P$ (489.72)

- 91. (Z)-3-Docosenyl-1-phosphocholin
- 92. (Z)-4-Docosenyl-1-phosphocholin
- 93. (Z)-5-Docosenyl-1-phosphocholin
- 94. (Z)-6-Docosenyl-1-phosphocholin
- 95. (Z)-7-Docosenyl-1-phosphocholin
- 96. (Z)-8-Docosenyl-1-phosphocholin
- 97. (Z)-9-Docosenyl-1-phosphocholin
- 98. (Z)-10-Docosenyl-1-phosphocholin
- 99. (Z)-11-Docosenyl-1-phosphocholin
- 100. (Z)-12-Docosenyl-1-phosphocholin
- 101. (Z)-14-Docosenyl-1-phosphocholin
- 102. (Z)-15-Docosenyl-1-phosphocholin
- 103. (Z)-16-Docosenyl-1-phosphocholin
- 104. (Z)-17-Docosenyl-1-phosphocholin
- 105. (Z)-18-Docosenyl-1-phosphocholin
- 106. (Z)-19-Docosenyl-1-phosphocholin
- 107. (Z)-20-Docosenyl-1-phosphocholin
- 108. 21-Docosenyl-1-phosphocholin

23 Kettenkohlenstoffatome

$C_{28}H_{58}NO_4P$ (503.75)

- 109. (Z)-3-Tricosenyl-1-phosphocholin
- 110. (Z)-4-Tricosenyl-1-phosphocholin
- 111. (Z)-5-Tricosenyl-1-phosphocholin
- 112. (Z)-6-Tricosenyl-1-phosphocholin

113.	(Z)-7-Tricosenyl-1-phosphocholin
114.	(Z)-8-Tricosenyl-1-phosphocholin
115.	(Z)-9-Tricosenyl-1-phosphocholin
116.	(Z)-10-Tricosenyl-1-phosphocholin
117.	(Z)-11-Tricosenyl-1-phosphocholin
118.	(Z)-12-Tricosenyl-1-phosphocholin
119.	(Z)-13-Tricosenyl-1-phosphocholin
120.	(Z)-14-Tricosenyl-1-phosphocholin
121.	(Z)-15-Tricosenyl-1-phosphocholin
122.	(Z)-16-Tricosenyl-1-phosphocholin
123.	(Z)-17-Tricosenyl-1-phosphocholin
124.	(Z)-18-Tricosenyl-1-phosphocholin
125.	(Z)-19-Tricosenyl-1-phosphocholin
126.	(Z)-20-Tricosenyl-1-phosphocholin
127.	(Z)-21-Tricosenyl-1-phosphocholin
128.	22-Tricosenyl-1-phosphocholin

24 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{29}H_{60}NO_4P$ (517.77)

139.

129.	(Z)-3-Tetracosenyl-1-phosphocholin
130.	(Z)-4-Tetracosenyl-1-phosphocholin
131.	(Z)-5-Tetracosenyl-1-phosphocholin
132 .	(Z)-6-Tetracosenyl-1-phosphocholin
133.	(Z)-7-Tetracosenyl-1-phosphocholin
134.	(Z)-8-Tetracosenyl-1-phosphocholin
135.	(Z)-9-Tetracosenyl-1-phosphocholin
136.	(Z)-10-Tetracosenyl-1-phosphocholin
137.	(Z)-11-Tetracosenyl-1-phosphocholin
138.	(Z)-12-Tetracosenyl-1-phosphocholin

(Z)-13-Tetracosenyl-1-phosphocholin

- 140. (Z)-14-Tetracosenyl-1-phosphocholin
- 141. (Z)-16-Tetracosenyl-1-phosphocholin
- 142. (Z)-17-Tetracosenyl-1-phosphocholin
- 143. (Z)-18-Tetracosenyl-1-phosphocholin

2. Beispiele für (Z)-Alkenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium-Verbindungen

 $(A = VIII; n = 3; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{R_{3}}^{+} \right]_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH_{2} - CH_{2}$$

wobei A für eine einfach ungesättigte Alkylkette folgender Struktur steht (p,q \geq 0; $12 \leq p+q \leq 30$):

$$A = O(CH_2)_p (CH_2)_qH$$

Formel VIII

16 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{22}H_{46}NO_4P$ (419.59)

- 144. (Z)-3-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 145. (Z)-4-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 146. (Z)-5-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 147. (Z)-6-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 148. (Z)-7-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 149. (Z)-8-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 150. (Z)-9-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 151. (Z)-10-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

(Z)-11-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
(Z)-12-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
(Z)-13-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
(Z)-14-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
15-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

17 Kettenkohlenstoffatome

C₂₃H₄₈NO₄P (433.61)

(Z)-3-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 157. (Z)-4-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 158. (Z)-5-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 159. (Z)-6-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 160. (Z)-7-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 161. (Z)-8-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 162. (Z)-9-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 163. (Z)-10-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 164. (Z)-11-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 165. (Z)-12-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 166. (Z)-13-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 167. (Z)-14-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 168. (Z)-15-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 169. 16-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 170.

18 Kettenkohlenstoffatome

C₂₄H₅₀NO₄P (447.64)

171. (Z)-3-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
172. (Z)-4-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
173. (Z)-5-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
174. (Z)-6-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
175. (Z)-7-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

176. (Z)-8-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium **177**. (Z)-10-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (Z)-11-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 178. (Z)-12-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 179. 180. (Z)-13-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (Z)-14-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 181. (Z)-15-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 182. 183. (Z)-16-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 184. 17-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

19 Kettenkohlenstoffatome

$C_{25}H_{52}NO_4P$ (461.67)

185.	(Z)-3-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
186.	(Z)-4-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
187.	(Z)-5-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
188.	(Z)-6-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
189.	(Z)-7-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
190.	(Z)-8-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
191.	(Z)-9-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
192.	(Z)-10-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
193.	(Z)-11-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
194.	(Z)-12-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
195.	(Z)-13-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
196.	(Z)-14-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
197.	(Z)-15-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
198.	(Z)-16-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
199.	(Z)-17-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
200.	18-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

20 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{26}H_{54}NO_4P$ (475.69)

201. (Z)-3-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

202. (Z)-4-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

203. (Z)-5-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

204. (Z)-6-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

205. (Z)-7-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

206. (Z)-8-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

207. (Z)-9-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

208. (Z)-10-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

209. (Z)-12-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

210. (Z)-13-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

211. (Z)-14-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

212. (Z)-15-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

213. (Z)-16-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

214. (Z)-17-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

215. (Z)-18-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

216. 19-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

21 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{27}H_{56}NO_4P$ (489.72)

- 217. (Z)-3-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 218. (Z)-4-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 219. (Z)-5-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 220. (Z)-6-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 221. (Z)-7-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 222. (Z)-8-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 223. (Z)-9-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 224. (Z)-10-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

(Z)-11-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 225. (Z)-12-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 226. (Z)-13-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 227. (Z)-14-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 228. (Z)-15-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 229. (Z)-16-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 230. (Z)-17-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 231. (Z)-18-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 232. (Z)-19-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium **23**3. 20-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 234.

22 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{28}H_{58}NO_4P$ (503.75)

(Z)-3-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 235. 236. (Z)-4-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (Z)-5-Docosenyl-1-phospho-N, N, N-trimethyl-propylammonium**237**. 238. (Z)-6-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 239. (Z)-7-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (Z)-8-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 240. 241. (Z)-9-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 242. (Z)-10-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 243. (Z)-11-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (Z)-12-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 244. 245. (Z)-14-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 246. (Z)-15-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 247. (Z)-16-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 248. (Z)-17-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium $(Z) \hbox{-} 18 \hbox{-} Docosenyl \hbox{-} 1 \hbox{-} phospho \hbox{-} N, N \hbox{-} trimethyl \hbox{-} propylammonium$ 249. (Z)-19-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium **250**. (Z)-20-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 251.

WO 00/08031

252. 21-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

23 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{29}H_{60}NO_4P$ (517.77)

253. (Z)-3-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 254. (Z)-4-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 255. (Z)-5-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 256. (Z)-6-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 257. (Z)-7-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 258. (Z)-8-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium **259**. (Z)-9-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 260. (Z)-10-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 261. (Z)-11-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 262. (Z)-12-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 263. (Z)-13-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 264. (Z)-14-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 265. (Z)-15-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 266. (Z)-16-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 267. (Z)-17-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium **268**. (Z)-18-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium 269. (Z)-19-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium **270**. (Z)-20-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

24 Kettenkohlenstoffatome

C₃₀H₆₂NO₄P (531.80)

271.

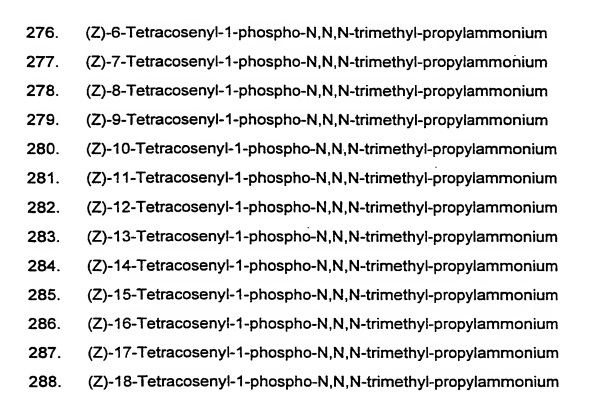
272.

273. (Z)-3-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

(Z)-21-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

22-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium

- 274. (Z)-4-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium
- 275. (Z)-5-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium



3. Beispiele für (Z)-Alkenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium-Verbindungen

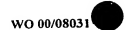
$$(A = VIII; n = 4; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$$

$$A - PO_{3} - \begin{bmatrix} CH_{3} \\ (CH_{2})_{n} - N^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix}_{m} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - (CH_{2})_{x} - (CH_{2})_{y} - (CH_{2} - CH_{2})_{y} - (CH_{2} - CH_{2})_{y} \end{bmatrix}_{z}$$

wobei A für eine einfach ungesättigte Alkylkette folgender Struktur steht (p,q \geq 0; $12 \leq p+q \leq 30$):

$$A = O(CH_2)_p (CH_2)_qH$$

Formel VIII



C₂₃H₄₈NO₄P (433.61)

289. (Z)-3-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

290. (Z)-4-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

291. (Z)-5-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

292. (Z)-6-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

293. (Z)-7-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

294. (Z)-8-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

295. (Z)-9-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

296. (Z)-10-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

297. (Z)-11-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

298. (Z)-12-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

299. (Z)-13-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

300. (Z)-14-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

301. 15-Hexadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

17 Kettenkohienstoffatome

C₂₄H₅₀NO₄P (447.64)

302. (Z)-3-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

303. (Z)-4-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

304. (Z)-5-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

305. (Z)-6-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

306. (Z)-7-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

307. (Z)-8-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

308. (Z)-9-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

309. (Z)-10-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

310. (Z)-11-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

311. (Z)-12-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

312. (Z)-13-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

313. (Z)-14-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

- 314. (Z)-15-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 315. 16-Heptadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

 $C_{25}H_{52}NO_4P$ (461.67)

- 316. (Z)-3-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 317. (Z)-4-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 318. (Z)-5-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 319. (Z)-6-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 320. (Z)-7-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 321. (Z)-8-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 322. (Z)-10-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 323. (Z)-11-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 324. (Z)-12-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 325. (Z)-13-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 326. (Z)-14-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 327. (Z)-15-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 328. (Z)-16-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 329. 17-Octadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

19 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{26}H_{54}NO_4P$ (475.69)

- 330. (Z)-3-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 331. (Z)-4-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 332. (Z)-5-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 333. (Z)-6-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 334. (Z)-7-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 335. (Z)-8-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 336. (Z)-9-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 337. (Z)-10-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

338.	(Z)-11-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
339.	$(Z)\hbox{-}12\hbox{-}Nonade cenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium}$
340.	$(Z)\hbox{-}13\hbox{-}Nonade cenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium}\\$
341.	$(Z)\hbox{-}14\hbox{-}Nona decenyl\hbox{-}1\hbox{-}phospho\hbox{-}N,N,N-trimethyl\hbox{-}butylammonium$
342.	(Z)-15-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
343.	(Z)-16-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
344.	$(Z)\hbox{-}17\hbox{-}Nona decenyl\hbox{-}1\hbox{-}phospho\hbox{-}N,N,N-trimethyl\hbox{-}butylammonium$
345.	18-Nonadecenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

C₂₇H₅₆NO₄P (489.72)

346.	(Z)-3-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
347.	(Z)-4-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
348.	(Z)-5-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
349.	(Z)-6-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
350.	(Z)-7-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
351.	(Z)-8-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
352.	(Z)-9-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
353.	$(Z)\hbox{-}10\hbox{-}Eicosenyl\hbox{-}1\hbox{-}phospho\hbox{-}N,N,N-trimethyl\hbox{-}butylammonium\\$
354.	$(Z)\hbox{-}11\hbox{-}Eicosenyl\hbox{-}1\hbox{-}phospho\hbox{-}N,N,N-trimethyl\hbox{-}butylammonium$
355.	$(Z)\hbox{-}12\hbox{-}Eicosenyl\hbox{-}1\hbox{-}phospho\hbox{-}N,N,N-trimethyl\hbox{-}butylammonium$
356.	$\hbox{(Z)-13-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium}\\$
357.	$\hbox{(Z)-14-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium}\\$
358.	$(Z)\hbox{-}15\hbox{-}Eicosenyl\hbox{-}1\hbox{-}phospho\hbox{-}N,N,N-trimethyl\hbox{-}butylammonium}\\$
359.	$(Z)\hbox{-}16\hbox{-}Eicosenyl\hbox{-}1\hbox{-}phospho\hbox{-}N,N,N-trimethyl\hbox{-}butylammonium$
360.	$\hbox{(Z)-17-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium}\\$
361.	(Z)-18-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
362.	19-Eicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

 $C_{28}H_{58}NO_4P$ (503.75)

363. (Z)-3-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

364. (Z)-4-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

365. (Z)-5-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

366. (Z)-6-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

367. (Z)-7-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

368. (Z)-8-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

369. (Z)-9-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

370. (Z)-10-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

371. (Z)-11-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

372. (Z)-12-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

373. (Z)-13-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

374. (Z)-14-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

375. (Z)-15-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

376. (Z)-16-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

377. (Z)-17-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

378. (Z)-18-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

379. (Z)-19-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

380. 20-Heneicosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

22 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{29}H_{60}NO_4P$ (517.77)

- 381. (Z)-3-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 382. (Z)-4-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 383. (Z)-5-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 384. (Z)-6-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 385. (Z)-7-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
- 386. (Z)-8-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

387.	(Z)-9-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
388.	(Z)-10-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
389.	(Z)-11-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
390.	(Z)-12-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
391.	(Z)-14-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
392.	(Z)-15-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
393.	(Z)-16-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
394.	(Z)-17-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
395.	(Z)-18-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
396.	(Z)-19-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
397.	(Z)-20-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
398.	21-Docosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

C₃₀H₆₂NO₄P (531.80)

C301 1621	4O ₄ F (331.00)
399.	(Z)-3-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
400.	(Z)-4-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
401.	(Z)-5-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
402.	(Z)-6-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
403.	(Z)-7-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
404.	(Z)-8-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
405.	(Z)-9-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
406.	(Z)-10-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
407.	(Z)-11-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
408.	(Z)-12-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
409.	(Z)-13-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
410.	(Z)-14-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
411.	(Z)-15-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
412.	(Z)-16-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
413.	(Z)-17-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

414. (Z)-18-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
415. (Z)-19-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
416. (Z)-20-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
417. (Z)-21-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
418. 22-Tricosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

24 Kettenkohlenstoffatome

C₃₁H₆₄NO₄P (545.83)

O311 1641	1040.00)
419.	(Z)-3-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
420 .	(Z)-4-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
421 .	(Z)-5-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
422 .	(Z)-6-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
423.	(Z)-7-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
424.	(Z)-8-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
425.	(Z)-9-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
426.	(Z)-10-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
427.	(Z)-11-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
428.	(Z)-12-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
429.	(Z)-13-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
430.	(Z)-14-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
431.	(Z)-15-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
432.	(Z)-16-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
433 .	(Z)-17-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium
434.	(Z)-18-Tetracosenyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

4. Beispiele für (Z,Z)-Alkadienylphosphocholine

$$(A = IX; n = 2; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$$

$$A - PO_{3} - \begin{bmatrix} CH_{3} \\ (CH_{2})_{n} - N^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - \begin{pmatrix} CH \\ OH \end{pmatrix}_{y} - CH_{2} - O \\ CH_{2} - C \end{bmatrix} - H$$

wobei A für eine zweifach ungesättigte Alkylkette folgender Struktur steht (s,t,r \geq 0; $8 \leq s+t+r \leq 26$):

$$A = O(CH_2)_s (CH_2)_t (CH_2)_r H$$

Formel IX

16 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{21}H_{42}NO_4P$ (403.54)

435. (Z,Z)-3,7-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

436. (Z,Z)-4,8-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

437. (Z,Z)-5,9-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

438. (Z,Z)-6,10-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

439. (Z,Z)-7,11-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

440. (Z,Z)-8,12-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

441. (Z,Z)-9,13-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

442. (Z,Z)-3,8-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

443. (Z,Z)-4,9-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

444. (Z,Z)-5,10-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

445. (Z,Z)-6,11-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

446. (Z,Z)-7,12-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

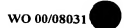
447. (Z,Z)-8,13-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

448. (Z,Z)-3,9-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

- 449. (Z,Z)-4,10-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
 450. (Z,Z)-5,11-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
 451. (Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
- 452. (Z,Z)-7,13-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
- 453. (Z,Z)-3,10-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
- 454. (Z,Z)-4,11-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
- 455. (Z,Z)-5,12-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
- 456. (Z,Z)-6,13-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
- 457. (Z,Z)-3,11-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
- 458. (Z,Z)-4,12-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
- 459. (Z,Z)-5,13-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
- 460. (Z,Z)-3,12-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
- 461. (Z,Z)-4,13-Hexadecadienyl-1-phosphocholin
- 462. (Z,Z)-3,13-Hexadecadienyl-1-phosphocholin

 $C_{22}H_{44}NO_4P$ (417.57)

- 463. (Z,Z)-3,7-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 464. (Z,Z)-4,8-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 465. (Z,Z)-5,9-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 466. (Z,Z)-6,10-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 467. (Z,Z)-7,11-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 468. (Z,Z)-8,12-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 469. (Z,Z)-9,13-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 470. (Z,Z)-10,14-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 471. (Z,Z)-3,8-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 472. (Z,Z)-4,9-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 473. (Z,Z)-5,10-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 474. (Z,Z)-6,11-Heptadecadienyl-1-phosphocholin



- 475. (Z,Z)-7,12-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 476. (Z,Z)-8,13-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 477. (Z,Z)-9,14-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 478. (Z,Z)-3,9-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 479. (Z,Z)-4,10-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 480. (Z,Z)-5,11-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 481. (Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 482. (Z,Z)-7,13-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 483. (Z,Z)-8,14-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 484. (Z,Z)-3,10-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 485. (Z,Z)-4,11-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 486. (Z,Z)-5,12-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 487. (Z,Z)-6,13-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 488. (Z,Z)-7,14-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 489. (Z,Z)-3,11-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 490. (Z,Z)-4,12-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 491. (Z,Z)-5,13-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 492. (Z,Z)-6,14-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 493. (Z,Z)-3,12-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 494. (Z,Z)-4,13-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 495. (Z,Z)-5,14-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 496. (Z,Z)-3,13-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 497. (Z,Z)-4,14-Heptadecadienyl-1-phosphocholin
- 498. (Z,Z)-3,14-Heptadecadienyl-1-phosphocholin

 $C_{23}H_{46}NO_4P$ (431.60)

- 499. (Z,Z)-3,7-Octadecadienyl-1-phosphocholin
- 500. (Z,Z)-4,8-Octadecadienyl-1-phosphocholin

501.	(Z,Z)-5,9-Octadecadienyl-1-phosphocholin
50 2.	(Z,Z)-6,10-Octadecadienyl-1-phosphocholin
503.	(Z,Z)-7,11-Octadecadienyl-1-phosphocholin
504.	(Z,Z)-8,12-Octadecadienyl-1-phosphocholin
505.	(Z,Z)-9,13-Octadecadienyl-1-phosphocholin
506.	(Z,Z)-10,14-Octadecadienyl-1-phosphocholin
507.	(Z,Z)-11,15-Octadecadienyl-1-phosphocholin
508.	(Z,Z)-3,8-Octadecadienyl-1-phosphocholin
509.	(Z,Z)-4,9-Octadecadienyl-1-phosphocholin
510.	(Z,Z)-5,10-Octadecadienyl-1-phosphocholin
511.	(Z,Z)-6,11-Octadecadienyl-1-phosphocholin
512.	(Z,Z)-7,12-Octadecadienyl-1-phosphocholin
513.	(Z,Z)-8,13-Octadecadienyl-1-phosphocholin
514.	(Z,Z)-9,14-Octadecadienyl-1-phosphocholin
515.	(Z,Z)-10,15-Octadecadienyl-1-phosphocholin
516.	(Z,Z)-3,9-Octadecadienyl-1-phosphocholin
517.	(Z,Z)-4,10-Octadecadienyl-1-phosphocholin
518.	(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-1-phosphocholin
519.	(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-1-phosphocholin
520.	(Z,Z)-7,13-Octadecadienyl-1-phosphocholin
521.	(Z,Z)-8,14-Octadecadienyl-1-phosphocholin
522.	(Z,Z)-9,15-Octadecadienyl-1-phosphocholin
523.	(Z,Z)-3,10-Octadecadienyl-1-phosphocholin
524.	(Z,Z)-4,11-Octadecadienyl-1-phosphocholin
525 .	(Z,Z)-5,12-Octadecadienyl-1-phosphocholin
526.	(Z,Z)-6,13-Octadecadienyl-1-phosphocholin
527.	(Z,Z)-7,14-Octadecadienyl-1-phosphocholin
528.	(Z,Z)-8,15-Octadecadienyl-1-phosphocholin
529.	(Z.Z)-3.11-Octadecadienyl-1-phosphocholin



530.	(Z,Z)-4,12-Octadecadienyl-1-phosphocholin
531.	(Z,Z)-5,13-Octadecadienyl-1-phosphocholin
532.	(Z,Z)-6,14-Octadecadienyl-1-phosphocholin
533.	(Z,Z)-7,15-Octadecadienyl-1-phosphocholin
534.	(Z,Z)-3,12-Octadecadienyl-1-phosphocholin
535.	(Z,Z)-4,13-Octadecadienyl-1-phosphocholin
536.	(Z,Z)-5,14-Octadecadienyl-1-phosphocholin
537 .	(Z,Z)-6,15-Octadecadienyl-1-phosphocholin
538.	(Z,Z)-3,13-Octadecadienyl-1-phosphocholin
539.	(Z,Z)-4,14-Octadecadienyl-1-phosphocholin
540.	(Z,Z)-5,15-Octadecadienyl-1-phosphocholin
541.	(Z,Z)-3,14-Octadecadienyl-1-phosphocholin
542 .	(Z,Z)-4,15-Octadecadienyl-1-phosphocholin
543.	(Z,Z)-3,15-Octadecadienyl-1-phosphocholin

C₂₄H₄₈NO₄P (445.62)

555.

(Z,Z)-3,7-Nonadecadienyl-1-phosphocholin 544. (Z,Z)-4,8-Nonadecadienyl-1-phosphocholin 545. (Z,Z)-5,9-Nonadecadienyl-1-phosphocholin 546. (Z,Z)-6,10-Nonadecadienyl-1-phosphocholin 547. (Z,Z)-7,11-Nonadecadienyl-1-phosphocholin 548. (Z,Z)-8,12-Nonadecadienyl-1-phosphocholin 549. (Z,Z)-9,13-Nonadecadienyl-1-phosphocholin 550. (Z,Z)-10,14-Nonadecadienyl-1-phosphocholin 551. (Z,Z)-11,15-Nonadecadienyl-1-phosphocholin 552. (Z,Z)-12,16-Nonadecadienyl-1-phosphocholin 553. (Z,Z)-3,8-Nonadecadienyl-1-phosphocholin 554.

(Z,Z)-4,9-Nonadecadienyl-1-phosphocholin

556 .	(Z,Z)-5,10-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
557.	(Z,Z)-6,11-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
558 .	(Z,Z)-7,12-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
559.	(Z,Z)-8,13-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
560.	(Z,Z)-9,14-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
561.	(Z,Z)-10,15-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
562.	(Z,Z)-11,16-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
563.	(Z,Z)-3,9-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
564.	(Z,Z)-4,10-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
565.	(Z,Z)-5,11-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
566 .	(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
567 .	(Z,Z)-7,13-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
568.	(Z,Z)-8,14-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
569.	(Z,Z)-9,15-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
57 0.	(Z,Z)-10,16-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
571 .	(Z,Z)-3,10-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
572 .	(Z,Z)-4,11-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
573.	(Z,Z)-5,12-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
574.	(Z,Z)-6,13-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
575.	(Z,Z)-7,14-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
576 .	(Z,Z)-8,15-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
57 7.	(Z,Z)-9,16-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
578.	(Z,Z)-3,11-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
579.	(Z,Z)-4,12-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
580 .	(Z,Z)-5,13-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
581.	(Z,Z)-6,14-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
582 .	(Z,Z)-7,15-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
583 .	(Z,Z)-8,16-Nonadecadienyl-1-phosphocholin
584.	(Z,Z)-3,12-Nonadecadienyl-1-phosphocholin

603.

604.

605.

606.

607.

608.

609.

610.

585.	(Z,Z)-4,13-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
586.	(Z,Z)-5,14-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
587.	(Z,Z)-6,15-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
588.	(Z,Z)-7,16-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
58 9.	(Z,Z)-3,13-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
590.	(Z,Z)-4,14-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
591.	(Z,Z)-5,15-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
592.	(Z,Z)-6,16-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
593.	(Z,Z)-3,14-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
594.	(Z,Z)-4,15-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
595.	(Z,Z)-5,16-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
596 .	(Z,Z)-3,15-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
597.	(Z,Z)-4,16-Nonadecadienyl-1-phosphocholin	
20 Ket	tenkohlenstoffatome	
C ₂₅ H ₅₀ NO ₄ P (459.65)		
598.	(Z,Z)-3,7-Eicosadienyl-1-phosphocholin	
59 9.	(Z,Z)-4,8-Eicosadienyl-1-phosphocholin	
60 0.	(Z,Z)-5,9-Eicosadienyl-1-phosphocholin	
601.	(Z,Z)-6,10-Eicosadienyl-1-phosphocholin	
602.	(Z,Z)-7,11-Eicosadienyl-1-phosphocholin	

(Z,Z)-8,12-Eicosadienyl-1-phosphocholin

(Z,Z)-9,13-Eicosadienyl-1-phosphocholin

(Z,Z)-10,14-Eicosadienyl-1-phosphocholin

(Z,Z)-11,15-Eicosadienyl-1-phosphocholin

(Z,Z)-12,16-Eicosadienyl-1-phosphocholin

(Z,Z)-13,17-Eicosadienyl-1-phosphocholin

(Z,Z)-3,8-Eicosadienyl-1-phosphocholin

(Z,Z)-4,9-Eicosadienyl-1-phosphocholin

. ;

611.	(Z,Z)-5,10-Eicosadienyl-1-phosphocholin
612.	(Z,Z)-6,11-Eicosadienyl-1-phosphocholin
613.	(Z,Z)-7,12-Eicosadienyl-1-phosphocholin
614.	(Z,Z)-8,13-Eicosadienyl-1-phosphocholin
615.	(Z,Z)-9,14-Eicosadienyl-1-phosphocholin
616.	(Z,Z)-10,15-Eicosadienyl-1-phosphocholin
617.	(Z,Z)-11,16-Eicosadienyl-1-phosphocholin
618.	(Z,Z)-12,17-Eicosadienyl-1-phosphocholin
619.	(Z,Z)-3,9-Eicosadienyl-1-phosphocholin
620.	(Z,Z)-4,10-Eicosadienyl-1-phosphocholin
621.	(Z,Z)-5,11-Eicosadienyl-1-phosphocholin
6 2 2.	(Z,Z)-6,12-Eicosadienyl-1-phosphocholin
62 3.	(Z,Z)-7,13-Eicosadienyl-1-phosphocholin
624.	(Z,Z)-8,14-Eicosadienyl-1-phosphocholin
625.	(Z,Z)-9,15-Eicosadienyl-1-phosphocholin
626.	(Z,Z)-10,16-Eicosadienyl-1-phosphocholin
627.	(Z,Z)-11,17-Eicosadienyl-1-phosphocholin
628.	(Z,Z)-3,10-Eicosadienyl-1-phosphocholin
629.	(Z,Z)-4,11-Eicosadienyl-1-phosphocholin
630.	(Z,Z)-5,12-Eicosadienyl-1-phosphocholin
631.	(Z,Z)-6,13-Eicosadienyl-1-phosphocholin
632 .	(Z,Z)-7,14-Eicosadienyl-1-phosphocholin
633.	(Z,Z)-8,15-Eicosadienyl-1-phosphocholin
634.	(Z,Z)-9,16-Eicosadienyl-1-phosphocholin
635.	(Z,Z)-10,17-Eicosadienyl-1-phosphocholin
63 6.	(Z,Z)-3,11-Eicosadienyl-1-phosphocholin
637.	(Z,Z)-4,12-Eicosadienyl-1-phosphocholin
638.	(Z,Z)-5,13-Eicosadienyl-1-phosphocholin
639.	(Z,Z)-6,14-Eicosadienyl-1-phosphocholin

-65-

640.	(Z,Z)-7,15-Eicosadienyl-1-phosphocholin
641.	(Z,Z)-8,16-Eicosadienyl-1-phosphocholin
642.	(Z,Z)-9,17-Eicosadienyl-1-phosphocholin
643.	(Z,Z)-3,12-Eicosadienyl-1-phosphocholin
644.	(Z,Z)-4,13-Eicosadienyl-1-phosphocholin
645.	(Z,Z)-5,14-Eicosadienyl-1-phosphocholin
646.	(Z,Z)-6,15-Eicosadienyl-1-phosphocholin
647.	(Z,Z)-7,16-Eicosadienyl-1-phosphocholin
64 8.	(Z,Z)-8,17-Eicosadienyl-1-phosphocholin
649.	(Z,Z)-3,13-Eicosadienyl-1-phosphocholin
650 .	(Z,Z)-4,14-Eicosadienyl-1-phosphocholin
651.	(Z,Z)-5,15-Eicosadienyl-1-phosphocholin
652 .	(Z,Z)-6,16-Eicosadienyl-1-phosphocholin
65 3.	(Z,Z)-7,17-Eicosadienyl-1-phosphocholin
654.	(Z,Z)-3,14-Eicosadienyl-1-phosphocholin
65 5.	(Z,Z)-4,15-Eicosadienyl-1-phosphocholin
656.	(Z,Z)-5,16-Eicosadienyl-1-phosphocholin
65 7.	(Z,Z)-6,17-Eicosadienyl-1-phosphocholin
65 8.	(Z,Z)-3,15-Eicosadienyl-1-phosphocholin
65 9.	(Z,Z)-4,16-Eicosadienyl-1-phosphocholin
660.	(Z,Z)-5,17-Eicosadienyl-1-phosphocholin
661.	(Z,Z)-3,17-Eicosadienyl-1-phosphocholin

21 Kettenkohlenstoffatome

C₂₆H₅₂NO₄P (473.68)

- 662. (Z,Z)-3,7-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 663. (Z,Z)-4,8-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 664. (Z,Z)-5,9-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 665. (Z,Z)-6,10-Heneicosadienyl-1-phosphocholin

66 6.	(Z,Z)-7,11-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
667.	(Z,Z)-8,12-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
668.	(Z,Z)-9,13-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
669.	(Z,Z)-10,14-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
67 0.	(Z,Z)-11,15-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
671.	(Z,Z)-12,16-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
672.	(Z,Z)-13,17-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
673 .	(Z,Z)-14,18-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
674 .	(Z,Z)-3,8-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
675.	(Z,Z)-4,9-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
676 .	(Z,Z)-5,10-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
677 .	(Z,Z)-6,11-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
678.	(Z,Z)-7,12-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
679.	(Z,Z)-8,13-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
68 0.	(Z,Z)-9,14-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
681.	(Z,Z)-10,15-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
682.	(Z,Z)-11,16-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
683.	(Z,Z)-12,17-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
684.	(Z,Z)-13,18-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
685.	(Z,Z)-3,9-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
686 .	(Z,Z)-4,10-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
687 .	(Z,Z)-5,11-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
688.	(Z,Z)-6,12-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
689.	(Z,Z)-7,13-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
690.	(Z,Z)-8,14-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
691.	(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
692.	(Z,Z)-10,16-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
693.	(Z,Z)-11,17-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
694.	(Z.Z)-12.18-Heneicosadienyl-1-phosphocholip

695.	(Z,Z)-3,10-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
696 .	(Z,Z)-4,11-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
697 .	(Z,Z)-5,12-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
698.	(Z,Z)-6,13-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
699.	(Z,Z)-7,14-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
700.	(Z,Z)-8,15-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
701.	(Z,Z)-9,16-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
702.	(Z,Z)-10,17-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
703.	(Z,Z)-11,18-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
704.	(Z,Z)-3,11-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
705 .	(Z,Z)-4,12-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
706.	(Z,Z)-5,13-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
707.	(Z,Z)-6,14-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
708.	(Z,Z)-7,15-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
709.	(Z,Z)-8,16-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
710.	(Z,Z)-9,17-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
711.	(Z,Z)-10,18-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
712.	(Z,Z)-3,12-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
713.	(Z,Z)-4,13-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
714.	(Z,Z)-5,14-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
715.	(Z,Z)-6,15-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
716.	(Z,Z)-7,16-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
717.	(Z,Z)-8,17-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
718.	(Z,Z)-9,18-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
719.	(Z,Z)-3,13-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
720 .	(Z,Z)-4,14-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
721 .	(Z,Z)-5,15-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
722.	(Z,Z)-6,16-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
723.	(Z,Z)-7,17-Heneicosadienyl-1-phosphocholin

- 724. (Z,Z)-8,18-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 725. (Z,Z)-3,14-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 726. (Z,Z)-4,15-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 727. (Z,Z)-5,16-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 728. (Z,Z)-6,17-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 729. (Z,Z)-7,18-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 730. (Z,Z)-3,15-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 731. (Z,Z)-4,16-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 732. (Z,Z)-5,17-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 733. (Z,Z)-6,18-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 734. (Z,Z)-3,17-Heneicosadienyl-1-phosphocholin
- 735. (Z,Z)-4,18-Heneicosadienyl-1-phosphocholin

C₂₇H₅₄NO₄P (487.70)

- 736. (Z,Z)-3,7-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 737. (Z,Z)-4,8-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 738. (Z,Z)-5,9-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 739. (Z,Z)-6,10-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 740. (Z,Z)-7,11-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 741. (Z,Z)-8,12-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 742. (Z,Z)-9,13-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 743. (Z,Z)-10,14-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 744. (Z,Z)-11,15-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 745. (Z,Z)-12,16-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 746. (Z,Z)-13,17-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 747. (Z,Z)-14,18-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 748. (Z,Z)-15,19-Docosadienyl-1-phosphocholin
- 749. (Z,Z)-3,8-Docosadienyl-1-phosphocholin

PCT/EP99/05710

	•
75 0.	(Z,Z)-4,9-Docosadienyl-1-phosphocholin
751.	(Z,Z)-5,10-Docosadienyl-1-phosphocholin
752 .	(Z,Z)-6,11-Docosadienyl-1-phosphocholin
753 .	(Z,Z)-7,12-Docosadienyl-1-phosphocholin
754 .	(Z,Z)-8,13-Docosadienyl-1-phosphocholin
75 5.	(Z,Z)-9,14-Docosadienyl-1-phosphocholin
756 .	(Z,Z)-10,15-Docosadienyl-1-phosphocholin
757 .	(Z,Z)-11,16-Docosadienyl-1-phosphocholin
758 .	(Z,Z)-12,17-Docosadienyl-1-phosphocholin
759 .	(Z,Z)-13,18-Docosadienyl-1-phosphocholin
760.	(Z,Z)-14,19-Docosadienyl-1-phosphocholin
761.	(Z,Z)-3,9-Docosadienyl-1-phosphocholin
762 .	(Z,Z)-4,10-Docosadienyl-1-phosphocholin
763 .	(Z,Z)-5,11-Docosadienyl-1-phosphocholin
764.	(Z,Z)-6,12-Docosadienyl-1-phosphocholin
765 .	(Z,Z)-7,13-Docosadienyl-1-phosphocholin
766.	(Z,Z)-8,14-Docosadienyl-1-phosphocholin
767.	(Z,Z)-9,15-Docosadienyl-1-phosphocholin
768.	(Z,Z)-10,16-Docosadienyl-1-phosphocholin
769.	(Z,Z)-11,17-Docosadienyl-1-phosphocholin
770.	(Z,Z)-12,18-Docosadienyl-1-phosphocholin
771.	(Z,Z)-13,19-Docosadienyl-1-phosphocholin
772.	(Z,Z)-3,10-Docosadienyl-1-phosphocholin
773.	(Z,Z)-4,11-Docosadienyl-1-phosphocholin
774.	(Z,Z)-5,12-Docosadienyl-1-phosphocholin
775 .	(Z,Z)-6,13-Docosadienyl-1-phosphocholin
776.	(Z,Z)-7,14-Docosadienyl-1-phosphocholin
777.	(Z,Z)-8,15-Docosadienyl-1-phosphocholin
778 .	(Z,Z)-9,16-Docosadienyl-1-phosphocholin
779.	(Z,Z)-10,17-Docosadienyl-1-phosphocholin

780. (Z,Z)-11,18-Docosadienyl-1-phosphocholin 781. (Z,Z)-12,19-Docosadienyl-1-phosphocholin 782. (Z,Z)-3,11-Docosadienyl-1-phosphocholin 783. (Z,Z)-4,12-Docosadienyl-1-phosphocholin 784. (Z,Z)-5,13-Docosadienyl-1-phosphocholin 785. (Z,Z)-6,14-Docosadienyl-1-phosphocholin 786. (Z,Z)-7,15-Docosadienyl-1-phosphocholin **787**. (Z,Z)-8,16-Docosadienyl-1-phosphocholin (Z,Z)-9,17-Docosadienyl-1-phosphocholin 788. 789. (Z,Z)-10,18-Docosadienyl-1-phosphocholin (Z,Z)-11,19-Docosadienyl-1-phosphocholin 790. (Z,Z)-3,12-Docosadienyl-1-phosphocholin 791. 792. (Z,Z)-4,13-Docosadienyl-1-phosphocholin 793. (Z,Z)-5,14-Docosadienyl-1-phosphocholin (Z,Z)-6,15-Docosadienyl-1-phosphocholin 794. 795. (Z,Z)-7,16-Docosadienyl-1-phosphocholin **796**. (Z,Z)-8,17-Docosadienyl-1-phosphocholin 797. (Z,Z)-9,18-Docosadienyl-1-phosphocholin 798. (Z,Z)-10,19-Docosadienyl-1-phosphocholin 799. (Z,Z)-3,13-Docosadienyl-1-phosphocholin 800. (Z,Z)-4,14-Docosadienyl-1-phosphocholin 801. (Z,Z)-5,15-Docosadienyl-1-phosphocholin 802. (Z,Z)-6,16-Docosadienyl-1-phosphocholin 803. (Z,Z)-7,17-Docosadienyl-1-phosphocholin 804. (Z,Z)-8,18-Docosadienyl-1-phosphocholin 805.

(Z,Z)-9,19-Docosadienyl-1-phosphocholin

(Z,Z)-3,14-Docosadienyl-1-phosphocholin

(Z,Z)-4,15-Docosadienyl-1-phosphocholin

(Z,Z)-5,16-Docosadienyl-1-phosphocholin

806.

807.

808.

809.	(Z,Z)-6,17-Docosadienyl-1-phosphocholin
810.	(Z,Z)-7,18-Docosadienyl-1-phosphocholin
811.	(Z,Z)-8,19-Docosadienyl-1-phosphocholin
812.	(Z,Z)-3,15-Docosadienyl-1-phosphocholin
813.	(Z,Z)-4,16-Docosadienyl-1-phosphocholin
814.	(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-1-phosphocholin
815.	(Z,Z)-6,18-Docosadienyl-1-phosphocholin
816.	(Z,Z)-7,19-Docosadienyl-1-phosphocholin
817.	(Z,Z)-3,17-Docosadienyl-1-phosphocholin
818.	(Z,Z)-4,18-Docosadienyl-1-phosphocholin
819.	(Z,Z)-5,19-Docosadienyl-1-phosphocholin
820.	(Z,Z)-3,19-Docosadienyl-1-phosphocholin
23 Kettenkohlenstoffatome	
CHNO.P. (501.73)	

 $C_{28}H_{56}NO_4P$ (501.73)

821. (Z,Z)-3,7-Tricosadienyl-1-phosphocholin 822. (Z,Z)-4,8-Tricosadienyl-1-phosphocholin 823. (Z,Z)-5,9-Tricosadienyl-1-phosphocholin 824. (Z,Z)-6,10-Tricosadienyl-1-phosphocholin 825. (Z,Z)-7,11-Tricosadienyl-1-phosphocholin 826. (Z,Z)-8,12-Tricosadienyl-1-phosphocholin 827. (Z,Z)-9,13-Tricosadienyl-1-phosphocholin 828. (Z,Z)-10,14-Tricosadienyl-1-phosphocholin 829. (Z,Z)-11,15-Tricosadienyl-1-phosphocholin 830. (Z,Z)-12,16-Tricosadienyl-1-phosphocholin 831. (Z,Z)-13,17-Tricosadienyl-1-phosphocholin 832. (Z,Z)-14,18-Tricosadienyl-1-phosphocholin 833. (Z,Z)-15,19-Tricosadienyl-1-phosphocholin 834. (Z,Z)-16,20-Tricosadienyl-1-phosphocholin

835. (Z,Z)-3,8-Tricosadienyl-1-phosphocholin (Z,Z)-4,9-Tricosadienyl-1-phosphocholin 836. (Z,Z)-5,10-Tricosadienyl-1-phosphocholin 837. (Z,Z)-6,11-Tricosadienyl-1-phosphocholin 838. (Z,Z)-7,12-Tricosadienyl-1-phosphocholin 839. (Z,Z)-8,13-Tricosadienyl-1-phosphocholin 840. 841. (Z,Z)-9,14-Tricosadienyl-1-phosphocholin 842. (Z,Z)-10,15-Tricosadienyl-1-phosphocholin 843. (Z,Z)-11,16-Tricosadienyl-1-phosphocholin 844. (Z,Z)-12,17-Tricosadienyl-1-phosphocholin 845. (Z,Z)-13,18-Tricosadienyl-1-phosphocholin (Z,Z)-14,19-Tricosadienyl-1-phosphocholin 846. 847. (Z,Z)-15,20-Tricosadienyl-1-phosphocholin 848. (Z,Z)-3,9-Tricosadienyl-1-phosphocholin 849. (Z,Z)-4,10-Tricosadienyl-1-phosphocholin (Z,Z)-5,11-Tricosadienyl-1-phosphocholin 850. 851. (Z,Z)-6,12-Tricosadienyl-1-phosphocholin 852. (Z,Z)-7,13-Tricosadienyl-1-phosphocholin 853. (Z,Z)-8,14-Tricosadienyl-1-phosphocholin 854. (Z,Z)-9,15-Tricosadienyl-1-phosphocholin 855. (Z,Z)-10,16-Tricosadienyl-1-phosphocholin 856. (Z,Z)-11,17-Tricosadienyl-1-phosphocholin (Z,Z)-12,18-Tricosadienyl-1-phosphocholin 857. 858. (Z,Z)-13,19-Tricosadienyl-1-phosphocholin 859. (Z,Z)-14,20-Tricosadienyl-1-phosphocholin (Z,Z)-3,10-Tricosadienyl-1-phosphocholin 860. 861. (Z,Z)-4,11-Tricosadienyl-1-phosphocholin 862. (Z,Z)-5,12-Tricosadienyl-1-phosphocholin 863. (Z,Z)-6,13-Tricosadienyl-1-phosphocholin (Z,Z)-7,14-Tricosadienyl-1-phosphocholin 864.

865.	(Z,Z)-8,15-Tricosadienyl-1-phosphocholin
866.	(Z,Z)-9,16-Tricosadienyl-1-phosphocholin
867.	(Z,Z)-10,17-Tricosadienyl-1-phosphocholin
868.	(Z,Z)-11,18-Tricosadienyl-1-phosphocholin
869.	(Z,Z)-12,19-Tricosadienyl-1-phosphocholin
870.	(Z,Z)-13,20-Tricosadienyl-1-phosphocholin
871.	(Z,Z)-3,11-Tricosadienyl-1-phosphocholin
872.	(Z,Z)-4,12-Tricosadienyl-1-phosphocholin
873.	(Z,Z)-5,13-Tricosadienyl-1-phosphocholin
874.	(Z,Z)-6,14-Tricosadienyl-1-phosphocholin
875.	(Z,Z)-7,15-Tricosadienyl-1-phosphocholin
876.	(Z,Z)-8,16-Tricosadienyl-1-phosphocholin
877.	(Z,Z)-9,17-Tricosadienyl-1-phosphocholin
878.	(Z,Z)-10,18-Tricosadienyl-1-phosphocholin
879.	(Z,Z)-11,19-Tricosadienyl-1-phosphocholin
880.	(Z,Z)-12,20-Tricosadienyl-1-phosphocholin
881.	(Z,Z)-3,12-Tricosadienyl-1-phosphocholin
882.	(Z,Z)-4,13-Tricosadienyl-1-phosphocholin
883.	(Z,Z)-5,14-Tricosadienyl-1-phosphocholin
884.	(Z,Z)-6,15-Tricosadienyl-1-phosphocholin
885.	(Z,Z)-7,16-Tricosadienyl-1-phosphocholin
886.	(Z,Z)-8,17-Tricosadienyl-1-phosphocholin
887.	(Z,Z)-9,18-Tricosadienyl-1-phosphocholin
888.	(Z,Z)-10,19-Tricosadienyl-1-phosphocholin
889.	(Z,Z)-11,20-Tricosadienyl-1-phosphocholin
890.	(Z,Z)-3,13-Tricosadienyl-1-phosphocholin
891.	(Z,Z)-4,14-Tricosadienyl-1-phosphocholin
892.	(Z,Z)-5,15-Tricosadienyl-1-phosphocholin
893.	(Z,Z)-6,16-Tricosadienyl-1-phosphocholin

894.	(Z,Z)-7,17-Tricosadienyl-1-phosphocholin
895.	(Z,Z)-8,18-Tricosadienyl-1-phosphocholin
896.	(Z,Z)-9,19-Tricosadienyl-1-phosphocholin
897.	(Z,Z)-10,20-Tricosadienyl-1-phosphocholin
898.	(Z,Z)-3,14-Tricosadienyl-1-phosphocholin
899.	(Z,Z)-4,15-Tricosadienyl-1-phosphocholin
900.	(Z,Z)-5,16-Tricosadienyl-1-phosphocholin
901.	(Z,Z)-6,17-Tricosadienyl-1-phosphocholin
902.	(Z,Z)-7,18-Tricosadienyl-1-phosphocholin
903.	(Z,Z)-8,19-Tricosadienyl-1-phosphocholin
904.	(Z,Z)-9,20-Tricosadienyl-1-phosphocholin
905.	(Z,Z)-3,15-Tricosadienyl-1-phosphocholin
906.	(Z,Z)-4,16-Tricosadienyl-1-phosphocholin
907.	(Z,Z)-5,17-Tricosadienyl-1-phosphocholin
908.	(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-1-phosphocholin
909.	(Z,Z)-7,19-Tricosadienyl-1-phosphocholin
910.	(Z,Z)-8,20-Tricosadienyl-1-phosphocholin
911.	(Z,Z)-3,17-Tricosadienyl-1-phosphocholin
912.	(Z,Z)-4,18-Tricosadienyl-1-phosphocholin
913.	(Z,Z)-5,19-Tricosadienyl-1-phosphocholin
914.	(Z,Z)-6,20-Tricosadienyl-1-phosphocholin
915.	(Z,Z)-3,19-Tricosadienyl-1-phosphocholin

C₂₉H₅₈NO₄P (515.76)

916.

917. (Z,Z)-3,7-Tetracosadienyl-1-phosphocholin

(Z,Z)-4,20-Tricosadienyl-1-phosphocholin

- 918. (Z,Z)-4,8-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 919. (Z,Z)-5,9-Tetracosadienyl-1-phosphocholin

920.	(Z,Z)-6,10-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
921.	(Z,Z)-7,11-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
922.	(Z,Z)-8,12-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
923.	(Z,Z)-9,13-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
924.	(Z,Z)-10,14-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
925.	(Z,Z)-11,15-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
92 6.	(Z,Z)-12,16-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
927.	(Z,Z)-13,17-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
928.	(Z,Z)-14,18-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
929.	(Z,Z)-15,19-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
930.	(Z,Z)-16,20-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
931.	(Z,Z)-17,21-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
932.	(Z,Z)-3,8-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
933.	(Z,Z)-4,9-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
934.	(Z,Z)-5,10-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
935.	(Z,Z)-6,11-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
936.	(Z,Z)-7,12-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
937.	(Z,Z)-8,13-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
938.	(Z,Z)-9,14-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
939.	(Z,Z)-10,15-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
940.	(Z,Z)-11,16-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
941.	(Z,Z)-12,17-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
942.	(Z,Z)-13,18-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
943.	(Z,Z)-14,19-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
944.	(Z,Z)-15,20-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
945.	(Z,Z)-16,21-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
946.	(Z,Z)-3,9-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
947.	(Z,Z)-4,10-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
948.	(Z,Z)-5,11-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
949.	(Z,Z)-6,12-Tetracosadienyl-1-phosphocholin

950.	(Z,Z)-7,13-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
951.	(Z,Z)-8,14-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
952.	(Z,Z)-9,15-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
953.	(Z,Z)-10,16-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
954.	(Z,Z)-11,17-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
955.	(Z,Z)-12,18-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
956.	(Z,Z)-13,19-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
95 7.	(Z,Z)-14,20-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
958.	(Z,Z)-15,21-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
959.	(Z,Z)-3,10-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
960.	(Z,Z)-4,11-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
961.	(Z,Z)-5,12-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
962.	(Z,Z)-6,13-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
963.	(Z,Z)-7,14-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
964.	(Z,Z)-8,15-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
965.	(Z,Z)-9,16-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
966.	(Z,Z)-10,17-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
967.	(Z,Z)-11,18-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
968.	(Z,Z)-12,19-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
969.	(Z,Z)-13,20-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
970.	(Z,Z)-14,21-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
971.	(Z,Z)-3,11-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
972.	(Z,Z)-4,12-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
973.	(Z,Z)-5,13-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
974.	(Z,Z)-6,14-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
975.	(Z,Z)-7,15-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
976.	(Z,Z)-8,16-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
977.	(Z,Z)-9,17-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
978.	(Z,Z)-10,18-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
979.	(Z,Z)-11,19-Tetracosadienyl-1-phosphocholin

980.	(Z,Z)-12,20-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
981.	(Z,Z)-13,21-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
982.	(Z,Z)-3,12-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
983.	(Z,Z)-4,13-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
984.	(Z,Z)-5,14-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
985.	(Z,Z)-6,15-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
986.	(Z,Z)-7,16-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
987.	(Z,Z)-8,17-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
988.	(Z,Z)-9,18-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
989.	(Z,Z)-10,19-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
990.	(Z,Z)-11,20-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
991.	(Z,Z)-12,21-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
992.	(Z,Z)-3,13-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
993.	(Z,Z)-4,14-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
994.	(Z,Z)-5,15-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
995.	(Z,Z)-6,16-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
996.	(Z,Z)-7,17-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
997.	(Z,Z)-8,18-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
998.	(Z,Z)-9,19-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
999.	(Z,Z)-10,20-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
1000.	(Z,Z)-11,21-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
1001.	(Z,Z)-3,14-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
1002.	(Z,Z)-4,15-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
1003.	(Z,Z)-5,16-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
1004.	(Z,Z)-6,17-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
1005.	(Z,Z)-7,18-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
1006.	(Z,Z)-8,19-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
1007.	(Z,Z)-9,20-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
1008.	(Z,Z)-10,21-Tetracosadienyl-1-phosphocholin

- 1009. (Z,Z)-3,15-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1010. (Z,Z)-4,16-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1011. (Z,Z)-5,17-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1012. (Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1013. (Z,Z)-7,19-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1014. (Z,Z)-8,20-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1015. (Z,Z)-9,21-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1016. (Z,Z)-3,17-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1017. (Z,Z)-4,18-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1018. (Z,Z)-5,19-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1019. (Z,Z)-6,20-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1020. (Z,Z)-7,21-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1021. (Z,Z)-3,19-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1022. (Z,Z)-4,20-Tetracosadienyl-1-phosphocholin
- 1023. (Z,Z)-5,21-Tetracosadienyl-1-phosphocholin

C₃₀H₆₀NO₄P (529.78)

- 1024. (Z,Z)-6,12-Pentacosadienyl-1-phosphocholin
- 1025. (Z,Z)-9,15-Pentacosadienyl-1-phosphocholin
- 1026. (Z,Z)-6,16-Pentacosadienyl-1-phosphocholin
- 1027. (Z,Z)-9,18-Pentacosadienyl-1-phosphocholin
- 1028. (Z,Z)-10,20-Pentacosadienyl-1-phosphocholin
- 1029. (Z,Z)-13,20-Pentacosadienyl-1-phosphocholin

26 Kettenkohlenstoffatome

 $C_{31}H_{62}NO_4P$ (543.81)

- 1030. (Z,Z)-6,12-Hexacosadienyl-1-phosphocholin
- 1031. (Z,Z)-9,15-Hexacosadienyl-1-phosphocholin
- 1032. (Z,Z)-6,16-Hexacosadienyl-1-phosphocholin

1033. (Z,Z)-9,18-Hexacosadienyl-1-phosphocholin

1034. (Z,Z)-6,20-Hexacosadienyl-1-phosphocholin

5. Beispiele für (Z,Z)-Alkadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium-Verbindungen

 $(A = IX; n = 3; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3}^{-} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{\stackrel{!}{R_{3}}}^{+} \right]_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH_{2} - CH_{2}$$

wobei A für eine zweifach ungesättigte Alkylkette folgender Struktur steht (s,t,r \geq 0; $8 \leq s+t+r \leq 26$):

$$A = O(CH_2)_s (CH_2)_t (CH_2)_r H$$

- 1035.) (Z,Z)-5,11-Hexadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₂H₄₄NO₄P (417.57)
- 1036.) (Z,Z)-5,11-Heptadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₃H₄₆NO₄P (431.60)
- 1037.) (Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₄H₄₈NO₄P (445.62)
- 1038.) (Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₅H₅₀NO₄P (459.65)
- 1039.) (Z,Z)-10,16-Eicosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium $C_{26}H_{52}NO_4P$ (473.68)
- 1040.) (Z,Z)-10,16-Heneicosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₇H₅₄NO₄P (487.70)
- 1041.) (Z,Z)-10,16-Docosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₈H₅₆NO₄P (501.73)

- 1042.) (Z,Z)-10,16-Tricosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₉H₅₈NO₄P (515.76)
- 1043.) (Z,Z)- 6,18-Tetracosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium $C_{30}H_{60}NO_4P$ (529.78)

6. Beispiele für (Z,Z)-Alkadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium-Verbindungen

 $(A = IX; n = 4; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3} - \begin{bmatrix} CH_{3} \\ (CH_{2})_{n} - N^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix} - (CH_{2})_{X} - \begin{bmatrix} CH_{2} - \begin{pmatrix} CH \\ OH \end{pmatrix}_{y} - CH_{2} - O \\ Z \end{bmatrix} - H$$

wobei A für eine zweifach ungesättigte Alkylkette folgender Struktur steht (s,t,r \geq 0; $8 \leq s+t+r \leq 26$):

$$A = O(CH2)S (CH2)t (CH2)rH$$

- 1044.) (Z,Z)-5,11-Hexadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{23}H_{46}NO_4P$ (431.60)
- 1045.) (Z,Z)-5,11-Heptadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium C₂₄H₄₈NO₄P (445.62)
- 1046.) (Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{25}H_{50}NO_4P$ (459.65)
- 1047.) (Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{26}H_{52}NO_4P$ (473.68)
- 1048.) (Z,Z)-10,16-Eicosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{27}H_{54}NO_4P$ (487.70)
- 1049.) (Z,Z)-10,16-Heneicosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium

$$C_{28}H_{56}NO_4P$$
 (501.73)

- 1050.) (Z,Z)-10,16-Docosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{29}H_{58}NO_4P$ (515.76)
- 1051.) (Z,Z)-10,16-Tricosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium C₃₀H₆₀NO₄P (529.78)
- 1052.) (Z,Z)- 6,18-Tetracosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium C₃₁H₆₂NO₄P (543.81)

7. Beispiele für terminal ungesättigte Alkadienylphosphocholine

$$(A = IX; n = 2; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{R_{3}}^{+} \right]_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(CH_{2} - CH_$$

wobei A für eine zweifach ungesättigte Alkylkette folgender Struktur steht (s,t \geq 0; r = 0; $8 \leq s+t+r \leq 26$):

$$A = O (CH2)S (CH2)t (CH2)rH$$

- 1053.) (Z)-11,15-Hexadecadienyl-1-phosphocholin C₂₁H₄₂NO₄P (403.54)
- 1054.) (Z)-11,16-Heptadecadienyl-1-phosphocholin $C_{22}H_{44}NO_4P$ (417.57)
- 1055.) (Z)-11,17-Octadecadienyl-1-phosphocholin C₂₃H₄₆NO₄P (431.60)
- 1056.) (Z)-11,18-Nonadecadienyl-1-phosphocholin

$$C_{24}H_{48}NO_4P$$
 (445.62)

- 1057.) (Z)-11,19-Eicosadienyl-1-phosphocholin $C_{25}H_{50}NO_4P$ (459.65)
- 1058.) (Z)-11,20-Heneicosadienyl-1-phosphocholin $C_{26}H_{52}NO_4P$ (473.68)
- 1059.) (Z)-11,21-Docosadienyl-1-phosphocholin $C_{27}H_{54}NO_4P$ (487.70)
- 1060.) (Z)-11,22-Tricosadienyl-1-phosphocholin $C_{28}H_{56}NO_4P$ (501.73)
- 1061.) (Z)-11,23-Tetracosadienyl-1-phosphocholin $C_{29}H_{58}NO_4P$ (515.76)
- 1062.) (Z)-11,24-Pentacosadienyl-1-phosphocholin $C_{30}H_{60}NO_4P$ (529.78)

8. Beispiele für terminal ungesättigte Alkadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium-Verbindungen

 $(A = IX; n = 3; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3}^{-} = \begin{bmatrix} CH_{3} \\ (CH_{2})_{n} - N_{k_{3}}^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - \begin{pmatrix} CH \\ OH \end{pmatrix}_{y} - CH_{2} - O \\ CH_{2} - CH_{2} - O \end{bmatrix}_{z} - H$$

wobei A für eine zweifach ungesättigte Alkylkette folgender Struktur steht (s,t \geq 0; r = 0; 8 \leq s+t+r \leq 26):

$$A = O(CH_2)_S (CH_2)_t (CH_2)_r H$$

Formel IX

1063.) (Z)-11,15-Hexadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium $C_{22}H_{44}NO_4P$ (417.57)

- 1064.) (Z)-11,16-Heptadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₃H₄₆NO₄P (431.60)
- 1065.) (Z)-11,17-Octadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₄H₄₈NO₄P (445.62)
- 1066.) (Z)-11,18-Nonadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₅H₅₀NO₄P (459.65)
- 1067.) (Z)-11,19-Eicosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₆H₅₂NO₄P (473.68)
- 1068.) (Z)-11,20-Heneicosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₇H₅₄NO₄P (487.70)
- 1069.) (Z)-11,21-Docosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₈H₅₆NO₄P (501.73)
- 1070.) (Z)-11,22-Tricosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium C₂₉H₅₈NO₄P (515.76)
- 1071.) (Z)-11,23-Tetracosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium $C_{30}H_{60}NO_4P$ (529.78)
- 1072.) (Z)-11,24-Pentacosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium $C_{31}H_{62}NO_4P$ (543.81)

9. Beispiele für terminal ungesättigte Alkadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethylbutylammonium-Verbindungen

 $(A = IX; n = 4; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{1}^{+} \atop R_{3}^{-} \right]_{m} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(CH_{2} \right)_{y} - CH_{2} - O \right]_{y} - H_{2}$$

wobei A für eine zweifach ungesättigte Alkylkette folgender Struktur steht (s,t \geq 0; r = 0; $8 \leq s+t+r \leq 26$):

$$A = O(CH_2)_s (CH_2)_t (CH_2)_r H$$

- 1073.) (Z)-11,15-Hexadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{23}H_{46}NO_4P$ (431.60)
- 1074.) (Z)-11,16-Heptadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{24}H_{48}NO_4P$ (445.62)
- 1075.) (Z)-11,17-Octadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium C₂₅H₅₀NO₄P (459.65)
- 1076.) (Z)-11,18-Nonadecadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{26}H_{52}NO_4P$ (473.68)
- 1077.) (Z)-11,19-Eicosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium C₂₇H₅₄NO₄P (487.70)
- 1078.) (Z)-11,20-Heneicosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{28}H_{56}NO_4P$ (501.73)
- 1079.) (Z)-11,21-Docosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{29}H_{58}NO_4P$ (515.76)
- 1080.) (Z)-11,22-Tricosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{30}H_{60}NO_4P$ (529.78)
- 1081.) (Z)-11,23-Tetracosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{31}H_{62}NO_4P$ (543.81)
- 1082.) (Z)-11,24-Pentacosadienyl-1-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium $C_{32}H_{64}NO_4P$ (557.84)

10. Wirkstoffe, die auf alkylierten (Ether)-Lysolecithinen aufgebaut sind - einfach ungesättigte Verbindungen

 $(A = III bzw. A = IV; n = 2-6; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{R_{3}}^{+} \right]_{m} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(CH_{2} - CH_{2}$$

- 1083.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{27}H_{56}NO_6P$ (521.72)
- 1084.) 1-O-(Z)-10-Octadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{27}H_{56}NO_6P$ (521.72)
- 1085.) 1-O-(Z)-12-Octadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{27}H_{56}NO_6P$ (521.72)
- 1086.) 1-O-(Z)-6-Nonadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{28}H_{58}NO_6P$ (535.75)
- 1087.) 1-O-(Z)-10-Nonadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{28}H_{58}NO_6P$ (535.75)
- 1088.) 1-O-(Z)-12-Nonadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{28}H_{58}NO_6P$ (535.75)
- 1089.) 1-O-(Z)-6-Eicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{29}H_{60}NO_6P$ (549.77)
- 1090.) 1-O-(Z)-10-Eicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{29}H_{60}NO_6P$ (549.77)
- 1091.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{29}H_{60}NO_6P$ (549.77)
- 1092.) 1-O-(Z)-6-Heneicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{30}H_{62}NO_6P$ (563.80)
- 1093.) 1-O-(Z)-10-Heneicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2)

$$C_{30}H_{62}NO_6P$$
 (563.80)

- 1094.) 1-O-(Z)-12-Heneicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{30}H_{62}NO_6P$ (563.80)
- 1095.) 1-O-(Z)-6-Docosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.83)
- 1096.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.83)
- 1097.) 1-O-(Z)-12-Docosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.83)
- 1098.) 1-O-(Z)-6-Tricosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{32}H_{66}NO_6P$ (591.86)
- 1099.) 1-O-(Z)-10-Tricosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{32}H_{66}NO_6P$ (591.86)
- 1100.) 1-O-(Z)-12-Tricosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{32}H_{66}NO_6P$ (591.86)
- 1101.) 1-O-(Z)-6-Tetracosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{33}H_{68}NO_6P$ (605.89)
- 1102.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{33}H_{68}NO_6P$ (605.89)
- 1103.) 1-O-(Z)-12-Tetracosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{33}H_{68}NO_6P$ (605.89)
- 1104.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{28}H_{58}NO_6P \qquad (535.75)$
- 1105.) 1-O-(Z)-10-Octadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{28}H_{58}NO_6P \qquad (535.75)$
- 1106.) 1-O-(Z)-12-Octadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{28}H_{58}NO_6P$ (535.75)

1107.) 1-O-(Z)-6-Nonadecenyl-2-O-methyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{29}H_{60}NO_6P$ (549.77)

1108.) 1-O-(Z)-10-Nonadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{29}H_{60}NO_6P$ (549.77)

1109.) 1-O-(Z)-12-Nonadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{29}H_{60}NO_6P$ (549.77)

1110.) 1-O-(Z)-6-Eicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{30}H_{62}NO_6P$ (563.80)

1111.) 1-O-(Z)-10-Eicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{30}H_{62}NO_6P$ (563.80)

1112.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{30}H_{62}NO_6P$ (563.80)

1113.) 1-O-(Z)-6-Heneicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.83)

1114.) 1-O-(Z)-10-Heneicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.83)

1115.) 1-O-(Z)-12-Heneicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.83)

1116.) 1-O-(Z)-6-Docosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{32}H_{66}NO_6P$ (591.86)

1117.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{32}H_{66}NO_6P$ (591.86)

1118.) 1-O-(Z)-12-Docosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{32}H_{66}NO_6P$ (591.86)

1119.) 1-O-(Z)-6-Tricosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{33}H_{68}NO_6P$ (605.89)

1120.) 1-O-(Z)-10-Tricosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{33}H_{68}NO_6P$ (605.89)

1121.) 1-O-(Z)-12-Tricosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{33}H_{68}NO_6P$ (605.89)

1122.) 1-O-(Z)-6-Tetracosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{34}H_{70}NO_6P$ (619.91)

1123.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{34}H_{70}NO_6P$ (619.91)

1124.) 1-O-(Z)-12-Tetracosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{34}H_{70}NO_6P$ (619.91)

1125.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-2-O-methyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{29}H_{60}NO_6P$ (549.77)

1126.) 1-O-(Z)-10-Octadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{29}H_{60}NO_6P$ (549.77)

1127.) 1-O-(Z)-12-Octadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{29}H_{60}NO_6P$ (549.77)

1128.) 1-O-(Z)-6-Nonadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-

butylammonium (n = 4)

 $C_{30}H_{62}NO_6P$ (563.80)

1129.) 1-O-(Z)-10-Nonadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{30}H_{62}NO_6P$ (563.80)

1130.) 1-O-(Z)-12-Nonadecenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{30}H_{62}NO_6P$ (563.80)

1131.) 1-O-(Z)-6-Eicosenyl-2-O-methyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.83)

1132.) 1-O-(Z)-10-Eicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.83)

1133.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.83)

1134.) 1-O-(Z)-6-Heneicosenyl-2-O-methyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{32}H_{66}NO_6P$ (591.86)

1135.) 1-O-(Z)-10-Heneicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{32}H_{66}NO_6P$ (591.86)

1136.) 1-O-(Z)-12-Heneicosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{32}H_{66}NO_6P$ (591.86)

1137.) 1-O-(Z)-6-Docosenyl-2-O-methyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{33}H_{68}NO_6P$ (605.89)

1138.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{33}H_{68}NO_6P$ (605.89)

1139.) 1-O-(Z)-12-Docosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-

butylammonium (n = 4)

 $C_{33}H_{68}NO_6P$ (605.89)

1140.) 1-O-(Z)-6-Tricosenyl-2-O-methyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{34}H_{70}NO_6P$ (619.91)

1141.) 1-O-(Z)-10-Tricosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{34}H_{70}NO_6P$ (619.91)

1142.) 1-O-(Z)-12-Tricosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{34}H_{70}NO_6P$ (619.91)

1143.) 1-O-(Z)-6-Tetracosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{35}H_{72}NO_6P$ (633.93)

1144.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{35}H_{72}NO_6P$ (633.93)

1145.) 1-O-(Z)-12-Tetracosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{35}H_{72}NO_6P$ (633.93)

- 1146.) 1-O-(Z)-10-Octadecenyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{27}H_{56}NO_6P$ (521.72)
- 1147.) 1-O-(Z)-6-Nonadecenyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{28}H_{58}NO_6P$ (535.75)
- 1148.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{29}H_{60}NO_6P$ (549.77)
- 1149.) 1-O-(Z)-10-Heneicosenyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{30}H_{62}NO_6P$ (563.80)
- 1150.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.83)

- 1151.) 1-O-(Z)-12-Docosenyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.83)
- 1152.) 1-O-(Z)-10-Tricosenyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{32}H_{66}NO_6P$ (591.86)
- 1153.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{33}H_{68}NO_6P$ (605.89)
- 1154.) 1-O-(Z)-10-Octadecenyl-3-O-methyl-*sn*-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₂₈H₅₈NO₆P (535.75)
- 1155.) 1-O-(Z)-6-Nonadecenyl-3-O-methyl-*sn*-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₂₉H₆₀NO₆P (549.77)
- 1156.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-3-O-methyl-*sn*-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₀H₆₂NO₆P (563.80)
- 1157.) 1-O-(Z)-10-Heneicosenyl-3-O-methyl-*sn*-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₁H₆₄NO₆P (577.83)
- 1158.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{32}H_{66}NO_6P \qquad (591.86)$
- 1159.) 1-O-(Z)-12-Docosenyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{32}H_{66}NO_6P \qquad (591.86)$
- 1160.) 1-O-(Z)-10-Tricosenyl-3-O-methyl-*sn*-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₃H₆₈NO₆P (605.89)
- 1161.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{34}H_{70}NO_6P \qquad (619.91)$

- 1162.) 1-O-(Z)-10-Octadecenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{30}H_{62}NO_6P$ (563.80)
- 1163.) 1-O-(Z)-6-Nonadecenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{31}H_{64}NO_6P$ (577.82)
- 1164.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{32}H_{66}NO_6P$ (591.85)
- 1165.) 1-O-(Z)-10-Heneicosenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{33}H_{68}NO_6P$ (605.88)
- 1166.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{34}H_{70}NO_6P$ (619.91)
- 1167.) 1-O-(Z)-12-Docosenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{34}H_{70}NO_6P$ (619.91)
- 1168.) 1-O-(Z)-10-Tricosenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{35}H_{72}NO_6P$ (633.94)
- 1169.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{36}H_{74}NO_6P$ (647.97)
- 1170.) 1-O-(Z)-10-Octadecenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{31}H_{64}NO_6P \qquad (577.82)$
- 1171.) 1-O-(Z)-6-Nonadecenyl-2-O-tert.butyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₂H₆₆NO₆P (591.85)
- 1172.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{33}H_{68}NO_6P \qquad (605.88)$
- 1173.) 1-O-(Z)-10-Heneicosenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{34}H_{70}NO_6P$ (619.91)
- 1174.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-

propylammonium (n = 3)

 $C_{35}H_{72}NO_6P$ (633.94)

1175.) 1-O-(Z)-12-Docosenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{35}H_{72}NO_6P$ (633.94)

1176.) 1-O-(Z)-10-Tricosenyl-2-O-tert.butyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{36}H_{74}NO_6P$ (647.97)

1177.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{37}H_{76}NO_6P$ (661.99)

11. Wirkstoffe, die auf alkylierten (Ether)-Lysolecithinen aufgebaut sind - zweifach ungesättigte Verbindungen

 $(A = III bzw. A = IV; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3}^{-} = \left[(CH_{2})_{n} - N_{R_{3}}^{+} \right]_{m} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(CH_{2} - CH_$$

1-O-(Z,Z)-Alkadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholine

1178.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2)

 $C_{25}H_{50}NO_6P$ (491.65)

1179.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2)

 $C_{26}H_{52}NO_6P$ (505.68)

1180.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2)

 $C_{27}H_{54}NO_6P$ (519.71)

1181.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2)

 $C_{28}H_{56}NO_6P$ (533.74)

- 1182.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Eicosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{29}H_{58}NO_6P$ (547.77)
- 1183.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{30}H_{60}NO_6P$ (561.8)
- 1184.) 1-O-(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{31}H_{62}NO_6P$ (575.83)
- 1185.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{32}H_{64}NO_6P$ (589.86)
- 1186.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2)

 C₃₃H₆₆NO₆P (603.89)
- 1187.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Pentacosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{34}H_{68}NO_6P$ (617.92)

1-O-(Z,Z)-Alkadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propyl-ammonium -Verbindungen

- 1188.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{26}H_{52}NO_6P \qquad (505.68)$
- 1189.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{27}H_{54}NO_6P$ (519.71)
- 1190.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₂₈H₅₆NO₆P (533.74)
- 1191.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{29}H_{58}NO_6P \qquad (547.77)$

1192.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Eicosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

-95-

 $C_{30}H_{60}NO_6P$ (561.8)

1193.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{31}H_{62}NO_6P$ (575.83)

1194.) 1-O-(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{32}H_{64}NO_6P$ (589.86)

1195.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{33}H_{66}NO_6P$ (603.89)

1196.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{34}H_{68}NO_6P$ (617.92)

1197.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Pentacosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{35}H_{70}NO_6P$ (631.95)

1-O-(Z,Z)-Alkadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butyl-ammonium-Verbindungen

1198.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{27}H_{54}NO_6P$ (519.71)

1199.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{28}H_{56}NO_6P$ (533.74)

1200.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{29}H_{58}NO_6P$ (547.77)

1201.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

$$C_{30}H_{60}NO_6P$$
 (561.8)

- 1202.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Eicosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 C₃₁H₆₂NO₆P (575.83)
- 1203.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 C₃₂H₆₄NO₆P (589.86)
- 1204.) 1-O-(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 C₃₃H₆₆NO₆P (603.89)
- 1205.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4) $C_{34}H_{68}NO_6P$ (617.92)
- 1206.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 C₃₅H₇₀NO₆P (631.95)
- 1207.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Pentacosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 C₃₆H₇₂NO₆P (645.94)

1-O-(Z,Z)-Alkadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2)

- 1208.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{25}H_{50}NO_6P$ (491.65)
- 1209.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2)

 C₂₆H₅₂NO₆P (505.68)
- 1210.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{27}H_{54}NO_6P$ (519.71)
- 1211.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2)

 $C_{28}H_{56}NO_6P$ (533.74)

- 1212.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Eicosadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{29}H_{58}NO_6P$ (547.77)
- 1213.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{30}H_{60}NO_6P$ (561.8)
- 1214.) 1-O-(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{31}H_{62}NO_6P$ (575.83)
- 1215.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{32}H_{64}NO_6P$ (589.86)
- 1216.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{29}H_{58}NO_4P$ (515.76)
- 1217.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Pentacosadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phosphocholin (n = 2) $C_{34}H_{68}NO_6P$ (617.92)

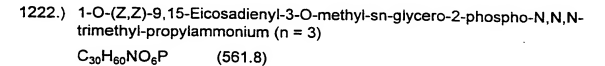
1-O-(Z,Z)-Alkadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propyl-ammonium-Verbindungen

- 1218.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{26}H_{52}NO_6P$ (505.68)
- 1219.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₂₇H₅₄NO₆P (519.71)
- 1220.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₂₈H₅₆NO₆P (533.74)
- 1221.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₂₉H₅₈NO₆P (547.77)



- 1223.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₁H₆₂NO₆P (575.83)
- 1224.) 1-O-(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{32}H_{64}NO_6P$ (589.86)
- 1225.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{33}H_{66}NO_6P$ (603.89)
- 1226.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₄H₆₈NO₆P (617.92)
- 1227.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Pentacosadienyl-3-O-methyl-sn-glycero-2-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₅H₇₀NO₆P (631.95)

1-O-(Z,Z)-Alkadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2)

- 1228.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{28}H_{56}NO_6P$ (533.73)
- 1229.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2)

 C₂₉H₅₈NO₆P (547.76)
- 1230.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{30}H_{60}NO_6P$ (561.78)
- 1231.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{31}H_{62}NO_6P \qquad (575.81)$

- 1232.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Eicosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{32}H_{64}NO_6P$ (589.84)
- 1233.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{33}H_{66}NO_6P$ (603.87)
- 1234.) 1-O-(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2)

 C₃₄H₆₈NO₆P (617.9)
- 1235.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{35}H_{70}NO_6P$ (631.93)
- 1236.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{36}H_{72}NO_6P$ (645.96)
- 1237.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Pentacosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phosphocholin (n = 2) $C_{37}H_{74}NO_6P$ (660.03)

1-O-(Z,Z)-Alkadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium -Verbindungen

- 1238.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₂₉H₅₈NO₆P (547.76)
- 1239.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{30}H_{60}NO_6P$ (561.78)
- 1240.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₁H₆₂NO₆P (575.81)
- 1241.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

$$C_{32}H_{64}NO_6P$$
 (589.84)

1242.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Eicosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{33}H_{66}NO_6P$ (603.87)

1243.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{34}H_{68}NO_6P$ (617.9)

1244.) 1-O-(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{35}H_{70}NO_6P$ (631.93)

1245.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{36}H_{72}NO_6P$ (645.96)

1246.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{37}H_{74}NO_6P$ (660.03)

1247.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Pentacosadienyl-2-O-tert.butyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{38}H_{76}NO_6P$ (674.03)

12. Wirkstoffe, die auf Alkandiolphospho-Verbindungen aufgebaut sind - - einfach ungesättigte Verbindungen

 $(A = VI bzw. VII; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{R_{3}}^{+} \right]_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH_{2} - CH_{2}$$

1-O-(Z)-Alkenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholine

1248.) 1-O-(Z)-10-Octadecenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin

 $C_{26}H_{54}NO_5P$ (491.68)

- 1249.) 1-O-(Z)-6-Nonadecenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin C₂₇H₅₅NO₅P (505.71)
- 1250.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin C₂₈H₅₈NO₅P (519.74)
- 1251.) 1-O-(Z)-10-Heneicosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin C₂₉H₆₀NO₅P (533.77)
- 1252.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{30}H_{62}NO_5P$ (547.80)
- 1253.) 1-O-(Z)-12-Docosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{30}H_{62}NO_5P$ (547.80)
- 1254.) 1-O-(Z)-10-Tricosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{31}H_{64}NO_5P$ (561.83)
- 1255.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{32}H_{66}NO_5P$ (575.86)

1-O-(Z)-Alkenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium-Verbindungen

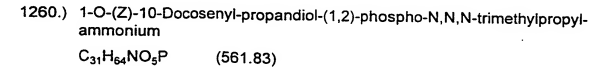
- 1256.) 1-O-(Z)-10-Octadecenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium

 C₂₇H₅₆NO₅P (505.71)
- 1257.) 1-O-(Z)-6-Nonadecenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium

 C₂₈H₅₈NO₅P (519.74)
- 1258.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium

 C₂₉H₆₀NO₅P (533.77)
- 1259.) 1-O-(Z)-10-Heneicosenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium

 C₃₀H₆₂NO₅P (547.80)



- 1261.) 1-O-(Z)-12-Docosenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium C₃₁H₆₄NO₅P (561.83)
- 1262.) 1-O-(Z)-10-Tricosenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium C₃₂H₆₆NO₅P (575.86)
- 1263.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium C₃₃H₆₈NO₅P (589.89)

2-O-(Z)-Alkenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholine

- 1264.) 2-O-(Z)-10-Octadecenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{26}H_{54}NO_5P$ (491.68)
- 1265.) 2-O-(Z)-6-Nonadecenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin C₂₇H₅₆NO₅P (505.71)
- 1266.) 2-O-(Z)-12-Eicosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{28}H_{58}NO_5P$ (519.74)
- 1267.) 2-O-(Z)-10-Heneicosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{29}H_{60}NO_5P$ (533.77)
- 1268.) 2-O-(Z)-10-Docosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{30}H_{62}NO_5P$ (547.80)
- 1269.) 2-O-(Z)-12-Docosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{30}H_{62}NO_5P$ (547.80)
- 1270.) 2-O-(Z)-10-Tricosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{31}H_{64}NO_5P$ (561.83)
- 1271.) 2-O-(Z)-10-Tetracosenyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin

 $C_{32}H_{66}NO_5P$ (575.86)

2-O-(Z)-Alkenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium-Verbindungen

1272.) 2-O-(Z)-10-Octadecenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium

 $C_{27}H_{56}NO_5P$ (505.71)

1273.) 2-O-(Z)-6-Nonadecenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium

 $C_{28}H_{58}NO_5P$ (519.74)

1274.) 2-O-(Z)-12-Eicosenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium

 $C_{29}H_{60}NO_5P$ (533.77)

1275.) 2-O-(Z)-10-Heneicosenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium

 $C_{30}H_{62}NO_5P$ (547.80)

1276.) 2-O-(Z)-10-Docosenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium

 $C_{31}H_{64}NO_5P$ (561.83)

1277.) 2-O-(Z)-12-Docosenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{31}H_{64}NO_5P$ (561.83)

1278.) 2-O-(Z)-10-Tricosenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium

 $C_{32}H_{66}NO_5P$ (575.86)

1279.) 2-O-(Z)-10-Tetracosenyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropyl-ammonium

 $C_{33}H_{68}NO_5P$ (589.89)

13. Wirkstoffe, die auf Alkandiolphospho-Verbindungen aufgebaut sind - - zweifach ungesättigte Verbindungen

 $(A = VI bzw. VII; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3} - \begin{bmatrix} CH_{3} \\ CH_{2})_{n} - N^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix}_{m} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - \begin{pmatrix} CH \\ OH \end{pmatrix}_{y} - CH_{2} - O \\ OH \end{pmatrix}_{y} = CH_{2} - O$$

1-O-(Z,Z)-Alkadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholine

- 1280.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{24}H_{48}NO_5P$ (461.62)
- 1281.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{25}H_{50}NO_5P$ (475.65)
- 1282.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin C₂₆H₅₂NO₅P (489.68)
- 1283.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{27}H_{54}NO_5P$ (503.71)
- 1284.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Eicosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{28}H_{56}NO_5P$ (517.74)
- 1285.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{29}H_{58}NO_5P$ (531.77)
- 1286.) 1-O-(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{30}H_{60}NO_5P$ (545.8)
- 1287.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{31}H_{62}NO_5P$ (559.83)
- 1288.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{32}H_{64}NO_5P$ (573.86)
- 1289.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Pentacosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{33}H_{66}NO_5P$ (587.89)

1-O-(Z,Z)-Alkadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium-Verbindungen

1290.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{25}H_{50}NO_5P$ (475.65)

1291.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{26}H_{52}NO_5P$ (489.68)

1292.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{27}H_{54}NO_5P$ (503.71)

1293.) 1-O-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{28}H_{56}NO_5P$ (517.74)

1294.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Eicosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{29}H_{58}NO_5P$ (531.77)

1295.) 1-O-(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{30}H_{60}NO_5P$ (545.8)

1296.) 1-O-(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{31}H_{62}NO_5P$ (559.83)

1297.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{32}H_{64}NO_5P$ (573.86)

1298.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{33}H_{66}NO_5P$ (587.89)

1299.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Pentacosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{34}H_{68}NO_5P$ (601.92)

2-O-(Z,Z)-Alkadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholine

- 1300.) 2-O-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{24}H_{48}NO_5P$ (461.62)
- 1301.) 2-O-(Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{25}H_{50}NO_5P$ (475.65)
- 1302.) 2-O-(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{26}H_{52}NO_5P$ (489.68)
- 1303.) 2-O-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{27}H_{54}NO_5P$ (503.71)
- 1304.) 2-O-(Z,Z)-9,15-Eicosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{28}H_{56}NO_5P$ (517.74)
- 1305.) 2-O-(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{29}H_{58}NO_5P$ (531.77)
- 1306.) 2-O-(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{30}H_{60}NO_5P$ (545.8)
- 1307.) 2-O-(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{31}H_{62}NO_5P$ (559.83)
- 1308.) 2-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{32}H_{64}NO_5P$ (573.86)
- 1309.) 2-O-(Z,Z)-6,18-Pentacosadienyl-propandiol-(1,2)-phosphocholin $C_{33}H_{66}NO_5P$ (587.89)

<u>2-O-(Z,Z)-Alkadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium-Verbindungen</u>

1310.) 2-O-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{25}H_{50}NO_5P$ (475.65)

1311.) 2-O-(Z,Z)-6,12-Heptadecadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{26}H_{52}NO_5P$ (489.68)

1312.) 2-O-(Z,Z)-6,12-Octadecadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{27}H_{54}NO_5P$ (503.71)

1313.) 2-O-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{28}H_{56}NO_5P$ (517.74)

1314.) 2-O-(Z,Z)-9,15-Eicosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{29}H_{58}NO_5P$ (531.77)

1315.) 2-O-(Z,Z)-9,15-Heneicosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{30}H_{60}NO_5P$ (545.8)

1316.) 2-O-(Z,Z)-5,17-Docosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{31}H_{62}NO_5P$ (559.83)

1317.) 2-O-(Z,Z)-6,18-Tricosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{32}H_{64}NO_5P$ (573.86)

1318.) 2-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{33}H_{66}NO_5P$ (587.89)

1319.) 2-O-(Z,Z)-6,18-Pentacosadienyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium

 $C_{34}H_{68}NO_5P$ (601.92)

Lösungsvermittler

1. Beispiele für einkettige Glycero-phospho-N,N-dimethyl-N-

dihydroxypropylalkylammonium-Verbindungen

 $(A = III bzw. IV; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 0; y = 1; z = 1)$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{1}^{+} \\ R_{3}^{+} \right]_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH_{2} \\ OH \end{array} \right)_{y} - CH_{2} - O \right]_{z}^{-} + CH_{2} - O$$

n = 2

1320.) 1-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{26}H_{52}NO_9P$ (553.67)

1321.) 1-(Z)-10-Heptadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{27}H_{54}NO_9P$ (567.70)

1322.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{28}H_{56}NO_9P$ (581.73)

1323.) 1-(Z)-6-Nonadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{29}H_{58}NO_9P$ (595.75)

1324.) 1-(Z)-12-Eicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropylethylammonium (n = 2)

 $C_{30}H_{60}NO_9P$ (609.78)

1325.) 1-(Z)-10-Heneicosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{31}H_{62}NO_9P$ (623.81)

1326.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropylethylammonium (n = 2)

 $C_{32}H_{64}NO_9P$ (637.84)

1327.) 1-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{32}H_{64}NO_9P$ (637.84)

1328.) 1-(Z)-10-Tricosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropylethylammonium (n = 2)

 $C_{33}H_{66}NO_9P$ (651.86)

1329.) 1-(Z)-10-Tetracosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{34}H_{68}NO_9P$ (665.89)

1330.) 1-(Z)-15-Pentacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{35}H_{70}NO_9P$ (679.92)

1331.) 1-(Z)-16-Hexacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

C₃₆H₇₂NO₉P (693.94)

1332.) 1-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{26}H_{50}NO_9P$ (551.66)

1333.) 1-(Z,Z)-5,11-Heptadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

C₂₇H₅₂NO₉P (565.68)

1334.) 1-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{28}H_{54}NO_9P$ (579.71)

1335.) 1-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{29}H_{56}NO_9P$ (593.74)

1336.) 1-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{30}H_{58}NO_9P$ (607.77)

1337.) 1-(Z,Z)-10,16-Heneicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

$$C_{31}H_{60}NO_9P$$
 (621.79)

1338.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

$$C_{32}H_{62}NO_9P$$
 (635.82)

1339.) 1-(Z,Z)-10,16-Tricosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

$$C_{33}H_{64}NO_9P$$
 (649.85)

1340.) 1-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

$$C_{34}H_{66}NO_9P$$
 (663.87)

1341.) 1-(Z,Z)-10,16-Pentacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

$$C_{35}H_{68}NO_9P$$
 (677.90)

1342.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

$$C_{36}H_{70}NO_9P$$
 (691.93)

Alkenyl

1343.) 1-O-(Z)-6-Hexadecenyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

$$C_{26}H_{54}NO_8P$$
 (539.69)

1344.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

$$C_{28}H_{58}NO_8P$$
 (567.74)

1345.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropylethylammonium (n = 2)

$$C_{30}H_{62}NO_8P$$
 (595.80)

1346.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

$$C_{32}H_{66}NO_8P$$
 (623.85)

1347.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

$$C_{34}H_{70}NO_8P$$
 (651.91)

1348.) 1-O-(Z)-16-Hexacosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-

dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{36}H_{74}NO_8P$ (679.96)

1349.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{26}H_{52}NO_8P$ (537.67)

1350.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{28}H_{56}NO_8P$ (565.73)

1351.) 1-O-(Z,Z)-10,16-Eicosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{30}H_{60}NO_8P$ (593.78)

1352.) 1-O-(Z,Z)-10,16-Docosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{32}H_{64}NO_8P$ (621.84)

1353.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{34}H_{68}NO_8P$ (649.89)

1354.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{36}H_{72}NO_8P$ (677.94)

n = 3

1355.) 1-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{27}H_{54}NO_9P$ (567.70)

1356.) 1-(Z)-10-Heptadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{28}H_{56}NO_9P$ (581.73)

1357.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

C₂₉H₅₈NO₉P (595.75)

1358.) 1-(Z)-12-Eicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{31}H_{62}NO_9P$ (623.81)

1359.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{33}H_{66}NO_9P$ (651.86)

1360.) 1-(Z)-12-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{33}H_{66}NO_9P$ (651.86)

1361.) 1-(Z)-10-Tricosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{34}H_{68}NO_9P$ (665.89)

1362.) 1-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{35}H_{70}NO_9P$ (679.92)

1363.) 1-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{27}H_{52}NO_9P$ (565.68)

1364.) 1-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{29}H_{56}NO_9P$ (593.74)

1365.) 1-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{31}H_{60}NO_9P$ (621.79)

1366.) 1-(Z,Z)-10,16-Heneicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{32}H_{62}NO_9P$ (635.82)

1367.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{33}H_{64}NO_9P$ (649.85)

1368.) 1-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{35}H_{68}NO_9P$ (677.90)

1369.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{37}H_{72}NO_9P$ (705.95)

- 1370.) 1-O-(Z)-6-Hexadecenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3) $C_{27}H_{56}NO_8P \qquad (553.72)$
- 1371.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 C₂₉H₆₀NO₈P (581.77)
- 1372.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₁H₆₄NO₈P (609.83)
- 1373.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₃H₆₈NO₈P (637.88)
- 1374.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₅H₇₂NO₈P (665.94)
- 1375.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 C₂₇H₅₄NO₈P (551.7)
- 1376.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 C₂₉H₅₈NO₈P (579.76)
- 1377.) 1-O-(Z,Z)-10,16-Eicosadienyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₁H₆₂NO₈P (607.81)
- 1378.) 1-O-(Z,Z)-10,16-Docosadienyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₃H₆₆NO₈P (635.87)
- 1379.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₅H₇₀NO₈P (663.92)
- 1380.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-

dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{37}H_{74}NO_8P$ (691.97)

n = 4

1381.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{30}H_{60}NO_9P$ (609.78)

1382.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

C₃₄H₆₈NO₉P (665.89)

1383.) 1-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{28}H_{54}NO_9P$ (579.71)

1384.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{34}H_{66}NO_9P$ (663.88)

1385.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{38}H_{74}NO_9P$ (719.98)

1386.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{30}H_{62}NO_8P$ (595.80)

1387.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{34}H_{70}NO_8P$ (651.91)

1388.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{30}H_{60}NO_8P$ (593.78)

1389.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{32}H_{68}NO_8P$ (623.85)

- 1390.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6) $C_{32}H_{64}NO_9P \qquad (637.84)$
- 1391.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6) $C_{36}H_{72}NO_9P$ (693.94)
- 1392.) 1-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6) $C_{30}H_{58}NO_9P$ (607.77)
- 1393.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6) $C_{36}H_{70}NO_9P$ (691.93)
- 1394.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6)

 C₄₀H₇₈NO₉P (748.03)
- 1395.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6) $C_{32}H_{66}NO_8P \qquad (623.85)$
- 1396.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6) $C_{36}H_{74}NO_8P \qquad (679.96)$
- 1397.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6) $C_{32}H_{64}NO_8P \qquad (621.84)$
- 1398.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6)

 C₃₄H₇₀NO₈P (651.91)

2. Beispiele für einkettige Glycero-phospho-N,N-dimethyl-N-(2hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-alkylammonium-Verbindungen

 $(A = III bzw. IV; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 0; y = 1; z = 2)$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - \overset{CH_{3}}{\overset{1}{N}}_{n} \right]_{m} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH_{2} - CH$$

- 1399.) 1-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{29}H_{58}NO_{11}P$ (627.75)
- 1400.) 1-(Z)-6-Nonadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{32}H_{64}NO_{11}P$ (669.83)
- 1401.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{35}H_{70}NO_{11}P$ (711.91)
- 1402.) 1-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{35}H_{70}NO_{11}P$ (711.91)
- 1403.) 1-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{37}H_{74}NO_{11}P$ (739.97)
- 1404.) 1-(Z)-16-Hexacosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{39}H_{78}NO_{11}P$ (768.02)
- 1405.) 1-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₂₀H₅₆NO₁₁P (625.74)
- 1406.) 1-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 $C_{31}H_{60}NO_{11}P$ (653.79)

- 1407.) 1-(Z,Z)-10,16-Heneicosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₃₄H₆₆NO₁₁P (695.87)
- 1408.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{35}H_{68}NO_{11}P$ (709.90)
- 1409.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₃₉H₇₆NO₁₁P (766.01)

Alkenyl

- 1410.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{31}H_{64}NO_{10}P$ (641.82)
- 1411.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{33}H_{68}NO_{10}P$ (669.88)
- 1412.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{35}H_{72}NO_{10}P$ (697.93)
- 1413.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{37}H_{76}NO_{10}P$ (725.98)
- 1414.) 1-O-(Z)-16-Hexacosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{39}H_{80}NO_{10}P$ (754.04)
- 1415.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₃₁H₆₂NO₁₀P (639.81)
- 1416.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{37}H_{74}NO_{10}P$ (723.97)
- 1417.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-

hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{39}H_{78}NO_{10}P$ (752.04)

- 1418.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{32}H_{64}NO_{11}P$ (669.83)
- 1419.) 1-(Z)-12-Eicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{34}H_{68}NO_{11}P$ (697.89)
- 1420.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{36}H_{72}NO_{11}P$ (725.94)
- 1421.) 1-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{36}H_{72}NO_{11}P$ (725.94)
- 1422.) 1-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{38}H_{76}NO_{11}P$ (754.0)
- 1423.) 1-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{32}H_{62}NO_{11}P$ (667.83)
- 1424.) 1-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)

 C₃₄H₆₆NO₁₁P (695.89)
- 1425.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{36}H_{70}NO_{11}P$ (723.94)
- 1426.) 1-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)

 C₃₈H₇₄NO₁₁P (751.98)
- 1427.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)

 $C_{40}H_{78}NO_{11}P$ (780.03)

- 1428.) 1-O-(Z)-6-Hexadecenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{30}H_{62}NO_{10}P$ (627.80)
- 1429.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{36}H_{74}NO_{10}P$ (711.96)
- 1430.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{38}H_{78}NO_{10}P$ (740.01)
- 1431.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{30}H_{60}NO_{10}P$ (625.78)
- 1432.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{32}H_{64}NO_{10}P$ (653.83)
- 1433.) 1-O-(Z,Z)-10,16-Eicosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{34}H_{68}NO_{10}P$ (681.89)
- 1434.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)

 C₃₈H₇₆NO₁₀P (738.0)
- 1435.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{40}H_{80}NO_{10}P$ (766.05)

- 1436.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4) $C_{33}H_{66}NO_{11}P$ (683.86)
- 1437.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4)

 $C_{37}H_{74}NO_{11}P$ (739.97)

- 1438.) 1-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4) C₃₁H₆₀NO₁₁P (653.79)
- 1439.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4) $C_{37}H_{72}NO_{11}P$ (737.95)
- 1440.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4) $C_{41}H_{80}NO_{11}P$ (794.06)
- 1441.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4) $C_{33}H_{68}NO_{10}P$ (669.88)
- 1442.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4) $C_{37}H_{76}NO_{10}P$ (725.98)
- 1443.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4)

 C₃₃H₆₆NO₁₀P (667.86)
- 1444.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4) $C_{35}H_{72}NO_{10}P$ (697.93)

- 1445.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6) $C_{35}H_{70}NO_{11}P$ (711.91)
- 1446.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6) $C_{39}H_{78}NO_{11}P$ (768.02)
- 1447.) 1-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6)

$$C_{33}H_{64}NO_{11}P$$
 (681.85)

- 1448.) 1-(Z,Z)-10.16-Docosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6)

 C₃₉H₇₆NO₁₁P (766.01)
- 1449.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6) $C_{43}H_{84}NO_{11}P$ (822.11)
- 1450.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6) $C_{35}H_{72}NO_{10}P$ (697.93)
- 1451.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6) $C_{39}H_{80}NO_{10}P$ (754.04)
- 1452.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6) $C_{35}H_{70}NO_{10}P$ (695.92)
- 1453.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6) $C_{37}H_{76}NO_{10}P$ (725.98)
- 3. Beispiele für einkettige Glycero-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-alkylammonium-Verbindungen

(A = III bzw. IV; n = 2 - 6; R_3 , CH_3 ; m = 1, x = 0; y = 1; z = 3)

$$A - PO_3 - \left[(CH_2)_n - N_1^+ \atop R_3^+ \right]_m - (CH_2)_x - \left[CH_2 - \left(\begin{array}{c} CH_2 - CH$$

Im folgenden Text wird N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl) abgekürzt als N-(HP₁-HP₂-diHP₃)

n = 2

- 1454.) 1-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{32}H_{64}NO_{13}P$ (701.83)
- 1455.) 1-(Z)-6-Nonadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{35}H_{70}NO_{13}P$ (743.91)
- 1456.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{38}H_{76}NO_{13}P \qquad (785.99)$
- 1457.) 1-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{38}H_{76}NO_{13}P \qquad (785.99)$
- 1458.) 1-(Z)-16-Hexacosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{42}H_{84}NO_{13}P \qquad (842.10)$
- 1459.) 1-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{32}H_{62}NO_{13}P$ (699.82)
- 1460.) 1-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{34}H_{66}NO_{13}P$ (727.87)
- 1461.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP_1 - HP_2 -diH P_3)-ethylammonium (n = 2) $C_{38}H_{74}NO_{13}P$ (783.98)
- 1462.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{42}H_{82}NO_{13}P$ (840.09)

Aikenyi

1463.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-

 $diHP_3$)-ethylammonium (n = 2)

 $C_{34}H_{70}NO_{12}P$ (715.90)

- 1464.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{36}H_{74}NO_{12}P \qquad (743.96)$
- 1465.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{38}H_{78}NO_{12}P \qquad (772.01)$
- 1466.) 1-O-(Z)-16-Hexacosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{42}H_{86}NO_{12}P \qquad (828.12)$
- 1467.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{34}H_{68}NO_{12}P$ (713.89)
- 1468.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{42}H_{84}NO_{12}P \qquad (826.10)$

- 1469.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{35}H_{70}NO_{13}P$ (743.91)
- 1470.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{39}H_{78}NO_{13}P$ (800.02)
- 1471.) 1-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{41}H_{82}NO_{13}P$ (828.07)
- 1472.) 1-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{35}H_{68}NO_{13}P$ (741.90)
- 1473.) 1-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N- $(HP_1-HP_2-diHP_3)$ -propylammonium (n = 3)

$$C_{37}H_{72}NO_{13}P$$
 (769.95)

- 1474.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{39}H_{76}NO_{13}P$ (798.01)
- 1475.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{43}H_{84}NO_{13}P$ (854.11)
- 1476.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{39}H_{80}NO_{12}P$ (786.04)
- 1477.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{41}H_{84}NO_{12}P$ (814.09)
- 1478.) 1-O-(Z,Z)-10,16-Eicosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{37}H_{74}NO_{12}P$ (812.08)
- 1479.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{41}H_{82}NO_{12}P$ (812.08)
- 1480.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{43}H_{86}NO_{12}P \qquad (840.13)$

- 1481.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{40}H_{80}NO_{13}P \qquad (814.05)$
- 1482.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{40}H_{78}NO_{13}P$ (812.03)
- 1483.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4)

 $C_{44}H_{86}NO_{13}P$ (868.14)

- 1484.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{36}H_{74}NO_{12}P \qquad (743.96)$
- 1485.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{40}H_{82}NO_{12}P$ (800.06)
- 1486.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{36}H_{72}NO_{12}P \qquad (741.94)$
- 1487.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{38}H_{78}NO_{12}P \qquad (772.01)$

- 1488.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) C₃₈H₇₆NO₁₃P (785.99)
- 1489.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) $C_{42}H_{84}NO_{13}P \qquad (842.10)$
- 1490.) 1-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) $C_{36}H_{70}NO_{13}P \qquad (755.92)$
- 1491.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) $C_{42}H_{82}NO_{13}P \qquad (840.09)$
- 1492.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) $C_{46}H_{90}NO_{13}P \qquad (896.19)$
- 1493.) 1-O-(Z)-6-Octadecenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-

diHP₃)-hexylammonium (n = 6)
$$C_{38}H_{78}NO_{12}P$$
 (772.01)

- 1494.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) $C_{42}H_{86}NO_{12}P$ (828.12)
- 1495.) 1-O-(Z,Z)-5,11-Octadecadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) C₃₈H₇₆NO₁₂P (769.99)
- 1496.) 1-O-(Z)-12-Eicosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) $C_{40}H_{82}NO_{12}P \qquad (800.06)$

4. Beispiele für einkettige Glycero-phospho-Verbindungen, die nicht am Stickstoff hydroxyliert sind

 $(A = III; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N^{+} \atop R_{3} \right]_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(CH_{2} - CH_$$

- 1497.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)
 - $C_{27}H_{54}NO_7P$ (535.70)
- 1498.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{31}H_{62}NO_7P \qquad (591.81)$
- 1499.) 1-(Z)-10-Tetracosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₃H₆₆NO₇P (619.86)
- 1500.) 1-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-

propylammonium (n = 3) $C_{27}H_{52}NO_7P$ (533.69)

- 1501.) 1-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₂₉H₅₆NO₇P (561.74)
- 1502.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{31}H_{60}NO_7P \qquad (589.79)$
- 1503.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₅H₆₈NO₇P (645.90)
- 1504.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{31}H_{64}NO_6P \qquad (577.83)$
- 1505.) 1-O-(Z)-10-Tetracosenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{33}H_{68}NO_6P \qquad (605.88)$
- 1506.) 1-O-(Z,Z)-10,16-Eicosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{29}H_{58}NO_6P \qquad (547.76)$
- 1507.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{33}H_{66}NO_6P \qquad (603.86)$
- 1508.) 1-O-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{35}H_{70}NO_6P$ (631.92)

<u>5. Beispiele für ω,ω´-Alkandiol-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-alkylammonium-Verbindungen</u>

 $(A = V; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 0; y = 1; z = 1)$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{1}^{+} \atop R_{3}^{-} \right]_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(CH_{2} - CH_{$$

1509.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-ethylenglykol-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{31}H_{62}NO_8P$ (607.81)

1510.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{28}H_{56}NO_8P$ (565.73)

1511.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{32}H_{64}NO_8P$ (621.84)

1512.) 1-(Z)-10-Tetracosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{34}H_{68}NO_8P$ (649.89)

1513.) 1-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{28}H_{54}NO_8P$ (563.71)

1514.) 1-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{30}H_{58}NO_8P$ (591.77)

1515.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{32}H_{62}NO_8P$ (619.82)

1516.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-

dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

$$C_{36}H_{70}NO_8P$$
 (675.93)

1517.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{33}H_{66}NO_8P$ (635.86)

1518.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{34}H_{68}NO_8P$ (649.89)

6. Beispiele für Alkandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropylalkylammonium-Verbindungen

 $(A = VII; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 0; y = 1; z = 1)$

$$A - PO_{3}^{-} - \begin{bmatrix} CH_{3} \\ (CH_{2})_{n} - N^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix}_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - \begin{pmatrix} CH \\ OH \end{pmatrix}_{y} - CH_{2} - O \\ - CH_{2} - O \end{bmatrix}_{z}^{-}$$

1519.) 2-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{32}H_{64}NO_8P$ (621.84)

1520.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{32}H_{64}NO_8P$ (621.84)

1521.) 2-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{33}H_{66}NO_8P$ (635.86)

1522.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{34}H_{68}NO_8P$ (649.89)

7. Beispiele für ω,ω -Alkandiol-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-0,0-dihydroxypropyl)-alkylammonium-Verbindungen

 $(A = V; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 0; y = 1; z = 2)$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{1}^{+} \right]_{m} - (CH_{2})_{X} - \left[CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH_{2} - CH_{2}$$

- 1523.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-ethylenglykol-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{34}H_{68}NO_{10}P$ (681.89)
- 1524.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{31}H_{62}NO_{10}P$ (639.81)
- 1525.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{35}H_{70}NO_{10}P$ (695.92)
- 1526.) 1-(Z)-10-Tetracosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₃₇H₇₄NO₁₀P (723.97)
- 1527.) 1-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{31}H_{60}NO_{10}P$ (637.79)
- 1528.) 1-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₃₃H₆₄NO₁₀P (665.85)
- 1529.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₃₅H₆₈NO₁₀P (693.90)
- 1530.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{39}H_{76}NO_{10}P \qquad (750.01)$

- 1531.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{36}H_{72}NO_{10}P$ (709.94)
- 1532.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4)

 C₃₇H₇₄NO₁₀P (723.96)
- 1533.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-butandiol-(1,4)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{37}H_{74}NO_{10}P$ (723.96)
- 1534.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-hexandiol-(1,6)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{39}H_{78}NO_{10}P$ (752.02)
- 1535.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-octandiol-(1,8)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) C₄₁H₈₂NO₁₀P (780.07)

8. Beispiele für Alkandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-alkylammonium-Verbindungen

 $(A = VII; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 0; y = 1; z = 2)$

$$A - PO_{3}^{-} = \begin{bmatrix} CH_{3} \\ CH_{2})_{n} - N_{1}^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - (CH_{2})_{x} - (CH_{2} - CH_{2})_{x} - (CH_{2} - CH_{2})_{y} - (CH_{2} - CH_{2})_{y} - (CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2})_{y} - (CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2} - CH_{2})_{y} - (CH_{2} - CH_{2} - CH_{2})_{y} - ($$

- 1536.) 2-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₃₅H₇₀NO₁₀P (695.91)
- 1537.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{35}H_{70}NO_{10}P$ (695.91)

- 1538.) 2-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{36}H_{72}NO_{10}P$ (709.94)
- 1539.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4) $C_{37}H_{74}NO_{10}P$ (723.97)
- 1540.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-butandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{37}H_{74}NO_{10}P$ (723.97)
- 1541.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-hexandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{39}H_{78}NO_{10}P$ (752.02)
- 1542.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-octandiol-(1,2)-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{41}H_{82}NO_{10}P$ (780.07)

9. Beispiele für ω,ω '-Alkandiol-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-0,0-2-hydroxypropyl-3,1-0,0-dihydroxypropyl)-alkylammonium-Verbindungen

 $(A = V; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 0; y = 1; z = 3)$

$$A - PO_{3} - \begin{bmatrix} CH_{3} \\ CH_{2})_{n} - N^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix}_{m} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - (CH_{2})_{x} - CH_{2} -$$

- 1543.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-ethylenglykol-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{37}H_{74}NO_{12}P$ (755.97)
- 1544.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{34}H_{68}NO_{12}P$ (713.89)
- 1545.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-

diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{38}H_{76}NO_{12}P$ (769.99)

- 1546.) 1-(Z)-10-Tetracosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{40}H_{80}NO_{12}P$ (798.05)
- 1547.) 1-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{34}H_{66}NO_{12}P \qquad (711.89)$
- 1548.) 1-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{36}H_{70}NO_{12}P$ (739.93)
- 1549.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{38}H_{74}NO_{12}P$ (767.98)
- 1550.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{42}H_{82}NO_{12}P$ (824.09)
- 1551.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP $_1$ -HP $_2$ -diHP $_3$)-propylammonium (n = 3) $C_{39}H_{78}NO_{12}P \qquad (784.01)$
- 1552.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{40}H_{80}NO_{12}P \qquad (798.04)$
- 1553.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-butandiol-(1,4)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{40}H_{80}NO_{12}P$ (798.04)
- 1554.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-hexandiol-(1,6)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP $_1$ -HP $_2$ -diHP $_3$)-propylammonium (n = 3) $C_{42}H_{84}NO_{12}P \qquad (826.10)$
- 1555.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-octandiol-(1,8)-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP_1-HP_2 -

diHP₃)-propylammonium (n = 3)
$$C_{44}H_{88}NO_{12}P$$
 (854.16)

10. Beispiele für Alkandiol-phospho-Verbindungen, die nicht am Stickstoff hydroxyliert sind

$$(A = V; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N^{+} \atop R_{3} \right]_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH \\ OH \end{array} \right)_{y} - CH_{2} - O \right]_{z}^{-}$$

1556.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-ethylenglykol-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{30}H_{60}NO_6P$ (561.78)

1557.) 1-(Z)-6-Octadecenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N,N-trimethylethylammonium (n = 2)

 $C_{26}H_{52}NO_6P$ (505.68)

1558.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N,N-trimethyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{30}H_{60}NO_6P$ (561.78)

1559.) 1-(Z)-10-Tetracosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{33}H_{66}NO_6P$ (603.86)

1560.) 1-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{27}H_{52}NO_6P$ (517.69)

1561.) 1-(Z,Z)-10.16-Eicosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{29}H_{56}NO_6P$ (545.74)

1562.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{31}H_{60}NO_6P$ (573.79)

- 1563.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₅H₆₈NO₆P (629.90)
- 1564.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₁H₆₂NO₆P (575.81)
- 1565.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-propandiol-(1,3)-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 C₃₂H₆₄NO₆P (589.84)
- 1566.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-butandiol-(1,4)-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₂H₆₄NO₆P (589.84)
- 1567.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-hexandiol-(1,6)-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 C₃₄H₆₈NO₆P (617.89)
- 1568.) 1-(Z)-10-Docosenoyl-octandiol-(1,8)-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3) $C_{36}H_{72}NO_6P \qquad (645.94)$

Liposomenbestandteile

Neutrale Phospholipide

Beispiele für zweikettige Glycero-phospho-N,N-dimethyl-Ndihydroxypropylalkylammonium-Verbindungen

 $(A = III; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 0; y = 1; z = 1)$

$$A - PO_3 - \left[(CH_2)_n - N^+ \atop R_3 \right]_m - (CH_2)_x - \left[CH_2 - \left(\begin{array}{c} CH \\ OH \end{array} \right)_y - CH_2 - O \right]_z - H$$

n = 2

1569.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-Ndihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

C₄₂H₈₀NO₁₀P (790.07)

1570.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-Ndihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

> C₄₄H₈₄NO₁₀P (818.13)

1571.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-Ndihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

> C46H88NO10P (846.18)

1572.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-Ndihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

> C48H92NO10P (874.23)

1573.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-Ndihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

C₅₀H₉₆NO₁₀P (902.29)

1574.) 1,2-Di-(Z)-10-Heneicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-Ndihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

> C₅₂H₁₀₀NO₁₀P (930.34)

1575.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-Ndihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{54}H_{104}NO_{10}P$ (958.39)

- 1576.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2) $C_{54}H_{104}NO_{10}P$ (958.39)
- 1577.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 C₅₆H₁₀₈NO₁₀P (986.45)
- 1578.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 C₅₈H₁₁₂NO₁₀P (1014.50)
- 1579.) 1,2-Di-(Z)-15-Pentacosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2) $C_{60}H_{116}NO_{10}P \qquad (1042.56)$
- 1580.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 C₆₂H₁₂₀NO₁₀P (1070.61)
- 1581.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 C₄₂H₇₆NO₁₀P (786.04)
- 1582.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Heptadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2) $C_{44}H_{80}NO_{10}P \qquad (814.09)$
- 1583.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2) $C_{46}H_{84}NO_{10}P \qquad (842.15)$
- 1584.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2) $C_{48}H_{88}NO_{10}P \qquad (870.20)$
- 1585.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2) $C_{50}H_{92}NO_{10}P \qquad (898.25)$
- 1586.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Heneicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-

dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{52}H_{96}NO_{10}P$ (926.31)

1587.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{54}H_{100}NO_{10}P$ (955.36)

1588.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Tricosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{56}H_{104}NO_{10}P$ (982.42)

1589.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{58}H_{108}NO_{10}P$ (1010.47)

1590.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Pentacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{60}H_{112}NO_{10}P$ (1038.52)

1591.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{62}H_{116}NO_{10}P$ (1066.58)

1592.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{44}H_{86}NO_{10}P$ (820.14)

1593.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{46}H_{90}NO_{10}P$ (848.20)

1594.) 2-(Z)-10-Eicosenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{48}H_{94}NO_{10}P$ (876.25)

1595.) 1-Behenyl-2-(Z)-10-docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{52}H_{102}NO_{10}P$ (932.36)

1596.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 $C_{44}H_{84}NO_{10}P$ (818.13)

- 1597.) 2-(Z,Z)-10,16-Dccosadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 C₅₀H₉₆NO₁₀P (902.29)
- 1598.) 1-Stearoyl-2-(Z,Z)-6,18-tetracosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2) $C_{52}H_{100}NO_{10}P \qquad (930.34)$
- 1599.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2) $C_{46}H_{90}NO_{10}P \qquad (848.20)$
- 1600.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2) $C_{54}H_{104}NO_{10}P$ (958.39)
- 1601.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2)

 C₅₂H₉₈NO₁₀P (928.32)
- 1602.) 2-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-1-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-ethylammonium (n = 2) $C_{52}H_{98}NO_{10}P$ (928.32)

- 1603.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3) $C_{43}H_{82}NO_{10}P \qquad (804.10)$
- 1604.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 C₄₅H₈₆NO₁₀P (832.15)
- 1605.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 C₄₇H₉₀NO₁₀P (860.21)
- 1606.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3) $C_{51}H_{98}NO_{10}P \qquad (916.31)$

1607.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

C₅₅H₁₀₆NO₁₀P (972.42)

1608.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3) $C_{55}H_{106}NO_{10}P \qquad (972.42)$

1609.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

C₅₇H₁₁₀NO₁₀P (1000.47)

1610.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3) $C_{59}H_{114}NO_{10}P \qquad (1028.53)$

1611.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

C₄₇H₈₆NO₁₀P (856.17)

1612.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3) $C_{51}H_{94}NO_{10}P$ (912.28)

1613.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3) $C_{55}H_{102}NO_{10}P \qquad (968.39)$

1614.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

C₆₃H₁₁₈NO₁₀P (1080.60)

1615.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

C₄₅H₈₈NO₁₀P (834.17)

2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)
 C₄₇H₉₂NO₁₀P (862.22)

1617.) 2-(Z)-10-Docosenoyl-1-behenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-

dihydroxypropyl- $\frac{i}{2}$ propylammonium (n = 3)

 $C_{53}H_{104}NO_{10}P$ (946.38)

1618.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{45}H_{86}NO_{10}P$ (832.15)

1619.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{47}H_{92}NO_{10}P$ (862.22)

1620.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{55}H_{106}NO_{10}P$ (972.42)

n = 4

1621.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{48}H_{92}NO_{10}P$ (874.23)

1622.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{56}H_{108}NO_{10}P$ (986.45)

1623.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{44}H_{80}NO_{10}P$ (814.09)

1624.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

C₅₆H₁₀₄NO₁₀P (982.42)

1625.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{64}H_{120}NO_{10}P$ (1094.63)

n = 6

1626.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6)

 $C_{50}H_{96}NO_{10}P$ (902.29)

- 1627.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6)

 C₅₈H₁₁₂NO₁₀P (1014.50)
- 1628.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6)

 $C_{58}H_{108}NO_{10}P$ (1010.47)

- 1629.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-dihydroxypropyl-hexylammonium (n = 6)

 C₆₆H₁₂₄NO₁₀P (1122.69)
- 2. Beispiele für zweikettige Glycero-phospho-N,N-dimethyl-N-(2hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-alkylammonium-Verbindungen

 $(A = III; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 0; y = 1; z = 2)$

$$A - PO_{3} - \begin{bmatrix} CH_{3} \\ CH_{2})_{n} - N^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix}_{m} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - \begin{pmatrix} CH \\ OH \end{pmatrix}_{y} - CH_{2} - O \end{bmatrix}_{z} - H$$

- 1630.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) C₄₅H₈₆NO₁₂P (864.15)
- 1631.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) C₄₇H₉₀NO₁₂P (892.20)
- 1632.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₄₉H₉₄NO₁₂P (920.26)
- 1633.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₅₁H₉₈NO₁₂P (948.31)
- 1634.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 $C_{53}H_{102}NO_{12}P$ (976.37)

- 1635.) 1,2-Di-(Z)-10-Heneicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{55}H_{106}NO_{12}P$ (1004.42)
- 1636.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{57}H_{110}NO_{12}P$ (1032.47)
- 1637.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{57}H_{110}NO_{12}P$ (1032.47)
- 1638.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{59}H_{114}NO_{12}P$ (1060.53)
- 1639.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₆₁H₁₁₈NO₁₂P (1088.58)
- 1640.) 1,2-Di-(Z)-15-Pentacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₆₃H₁₂₂NO₁₂P (1116.63)
- 1641.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₆₅H₁₂₆NO₁₂P (1144.69)
- 1642.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{45}H_{82}NO_{12}P$ (860.12)
- 1643.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Heptadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{47}H_{86}NO_{12}P$ (888.17)
- 1644.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{49}H_{90}NO_{12}P$ (916.23)
- 1645.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-

- hydroxypropyl-3,1 $^{\perp}$ O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) C₅₁H₉₄NO₁₂P (944.28)
- 1646.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{53}H_{98}NO_{12}P$ (972.33)
- 1647.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Heneicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{55}H_{102}NO_{12}P$ (1000.39)
- 1648.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{57}H_{106}NO_{12}P$ (1028.44)
- 1649.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Tricosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{59}H_{110}NO_{12}P$ (1056.50)
- 1650.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{61}H_{114}NO_{12}P$ (1084.55)
- 1651.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Pentacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₆₃H₁₁₈NO₁₂P (1112.60)
- 1652.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{65}H_{122}NO_{12}P$ (1140.66)
- 1653.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) C₄₇H₉₂NO₁₂P (894.22)
- 1654.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{49}H_{96}NO_{12}P$ (922.27)
- 1655.) 2-(Z)-10-Eicosenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) C₅₁H₁₀₀NO₁₂P (950.33)

- 1656.) 1-Behenyl-2-(Z)-10-docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₅₅H₁₀₈NO₁₂P (1006.44)
- 1657.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₄₇H₉₀NO₁₂P (892.20)
- 1658.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) C₅₃H₁₀₂NO₁₂P (976.37)
- 1659.) 1-Stearoyl-2-(Z,Z)-6,18-tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₅₅H₁₀₆NO₁₂P (1004.42)
- 1660.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)
 C₄₉H₉₆NO₁₂P (922.27)
- 1661.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₅₇H₁₁₀NO₁₂P (1032.47)
- 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2)

 C₅₅H₁₀₄NO₁₂P (1002.40)
- 1663.) 2-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-1-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-ethylammonium (n = 2) $C_{55}H_{104}NO_{12}P$ (1002.40)

- 1664.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)

 C₄₆H₈₈NO₁₂P (878.18)
- 1665.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{48}H_{92}NO_{12}P$ (906.23)
- 1666.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{50}H_{96}NO_{12}P$ (934.29)
- 1667.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{54}H_{104}NO_{12}P$ (990.39)
- 1668.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{58}H_{112}NO_{12}P$ (1046.50)
- 1669.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{58}H_{112}NO_{12}P$ (1046.50)
- 1670.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{60}H_{116}NO_{12}P$ (1074.55)
- 1671.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{62}H_{120}NO_{12}P$ (1102.61)
- 1672.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)

 C₅₀H₉₂NO₁₂P (930.25)
- 1673.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)

 C₅₄H₁₀₀NO₁₂P (986.36)
- 1674.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-

hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) $C_{58}H_{108}NO_{12}P$ (1042.47)

- 1675.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)

 C₆₆H₁₂₄NO₁₂P (1154.68)
- 1676.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)

 C₄₈H₉₄NO₁₂P (908.25)
- 1677.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)
 C₅₀H₉₈NO₁₂P (936.30)
- 1678.) 2-(Z)-10-Docosenoyl-1-behenyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) C₅₆H₁₁₀NO₁₂P (1020.46)
- 1679.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)

 C₄₈H₉₂NO₁₂P (906.23)
- 1680.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3) C₅₀H₉₈NO₁₂P (936.30)
- 1681.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-propylammonium (n = 3)

 C₅₈H₁₁₂NO₁₂P (1046.50)

- 1682.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4)

 C₅₁H₉₈NO₁₂P (948.31)
- 1683.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4)

 $C_{59}H_{114}NO_{12}P$ (1060.53)

- 1684.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4) C₄₇H₈₆NO₁₂P (888.17)
- 1685.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4) $C_{59}H_{110}NO_{12}P$ (1056.50)
- 1686.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-butylammonium (n = 4) $C_{67}H_{126}NO_{12}P$ (1168.71)

- 1687.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6) C₅₃H₁₀₂NO₁₂P (976.37)
- 1688.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6)

 C₆₁H₁₁₈NO₁₂P (1088.58)
- 1689.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6) $C_{61}H_{114}NO_{12}P$ (1084.55)
- 1690.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-hexylammonium (n = 6) C₆₉H₁₃₀NO₁₂P (1196.76)

3. Beispiele für zweikettige Glycero-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-alkylammonium-Verbindungen

 $(A = III; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 0; y = 1; z = 3)$

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N^{+} \atop R_{3} \right]_{m} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH \\ OH \end{array} \right)_{y} - CH_{2} - O \right]_{z} - H_{z}$$

1691.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

 $C_{48}H_{92}NO_{14}P$ (938.23)

1692.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

 $C_{50}H_{96}NO_{14}P$ (966.28)

1693.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

 $C_{52}H_{100}NO_{14}P$ (994.34)

1694.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

 $C_{54}H_{104}NO_{14}P$ (1022.39)

1695.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

 $C_{56}H_{108}NO_{14}P$ (1050.45)

1696.) 1,2-Di-(Z)-10-Heneicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

 $C_{58}H_{112}NO_{14}P$ (1078.50)

1697.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

 $C_{60}H_{116}NO_{14}P$ (1106.55)

1698.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

$$C_{60}H_{116}NO_{14}P$$
 (1106.55)

1699.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{62}H_{120}NO_{14}P \qquad (1134.61)$

1700.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{64}H_{124}NO_{14}P \qquad (1134.61)$

1701.) 1,2-Di-(Z)-15-Pentacosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{66}H_{128}NO_{14}P$ (1190.71)

1702.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{68}H_{132}NO_{14}P \qquad (1218.77)$

- 1703.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{48}H_{88}NO_{14}P$ (934.20)
- 1704.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Heptadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{50}H_{92}NO_{14}P$ (962.25)
- 1705.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{52}H_{96}NO_{14}P$ (990.31)
- 1706.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{54}H_{100}NO_{14}P$ (1018.36)
- 1707.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{56}H_{104}NO_{14}P \qquad (1046.41)$
- 1708.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Heneicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{58}H_{108}NO_{14}P$ (1074.47)
- 1709.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-

 $(HP_1-HP_2-diHP_3)-athylammonium (n = 2)$ $C_{60}H_{112}NO_{14}P$ (1102.52)

- 1710.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Tricosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{62}H_{116}NO_{14}P \qquad (1130.58)$
- 1711.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N- $(HP_1-HP_2-diHP_3)$ -ethylammonium (n = 2) $C_{64}H_{120}NO_{14}P$ (1158.63)
- 1712.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Pentacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{66}H_{124}NO_{14}P \qquad (1186.68)$
- 1713.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{68}H_{128}NO_{14}P \qquad (1214.74)$
- 1714.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{50}H_{98}NO_{14}P \qquad (968.30)$
- 1715.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{52}H_{102}NO_{14}P \qquad (996.35)$
- 1716.) 2-(Z)-10-Eicosenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{54}H_{106}NO_{14}P \qquad (1024.41)$
- 1717.) 1-Behenyl-2-(Z)-10-docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{58}H_{114}NO_{14}P \qquad (1080.52)$
- 1718.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

 C₅₀H₉₆NO₁₄P (966.28)
- 1719.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{56}H_{108}NO_{14}P \qquad (1050.45)$

1720.) 1-Stearoyl-2-(Z,Z)-6,18-tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

C₅₈H₁₁₂NO₁₄P (1078.50)

1721.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

C₅₂H₁₀₂NO₁₄P (996.35)

1722.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) $C_{60}H_{116}NO_{14}P$ (1106.55)

1723.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2)

C₅₈H₁₁₀NO₁₄P (1076.48)

1724.) 2-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-1-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-ethylammonium (n = 2) C₅₈H₁₁₀NO₁₄P (1076.48)

- 1725.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{49}H_{94}NO_{14}P \qquad (952.26)$
- 1726.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{51}H_{98}NO_{14}P$ (980.31)
- 1727.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{53}H_{102}NO_{14}P$ (1008.36)
- 1728.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{57}H_{110}NO_{14}P$ (1064.47)
- 1729.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{61}H_{118}NO_{14}P \qquad (1120.58)$

- 1730.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{61}H_{118}NO_{14}P \qquad (1120.58)$
- 1731.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{63}H_{122}NO_{14}P \qquad (1148.63)$
- 1732.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3). $C_{65}H_{126}NO_{14}P$ (1176.69)
- 1733.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{53}H_{98}NO_{14}P \qquad (1004.33)$
- 1734.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{57}H_{106}NO_{14}P \qquad (1060.44)$
- 1735.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{61}H_{114}NO_{14}P \qquad (1116.55)$
- 1736.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{69}H_{130}NO_{14}P \qquad (1228.76)$
- 1737.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{51}H_{100}NO_{14}P \qquad (982.33)$
- . 1738.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{53}H_{104}NO_{14}P \qquad (1010.38)$
- 1739.) 2-(Z)-10-Docosenoyl-1-behenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{59}H_{116}NO_{14}P \qquad (1094.54)$
- 1740.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-

dimethyl-N-(
$$HP_1$$
'HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3)
C₅₁H₉₈NO₁₄P (980.31)

- 1741.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3) $C_{53}H_{104}NO_{14}P \qquad (1010.38)$
- 1742.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-propylammonium (n = 3)

 C₆₁H₁₁₈NO₁₄P (1120.58)

n = 4

- 1743.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{54}H_{104}NO_{14}P \qquad (1022.39)$
- 1744.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{62}H_{120}NO_{14}P \qquad (1134.61)$
- 1745.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{50}H_{92}NO_{14}P$ (962.25)
- 1746.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{62}H_{116}NO_{14}P \qquad (1130.58)$
- 1747.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-butylammonium (n = 4) $C_{70}H_{132}NO_{14}P$ (1242.79)

- 1748.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) $C_{56}H_{108}NO_{14}P \qquad (1050.45)$
- 1749.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) $C_{64}H_{124}NO_{14}P \qquad (1162.66)$

- 1750.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) $C_{64}H_{120}NO_{14}P \qquad (1158.63)$
- 1751.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-diHP₃)-hexylammonium (n = 6) $C_{72}H_{136}NO_{14}P \qquad (1270.84)$
- 4. Beispiele für zweikettige Glycero-phospho-N,N-dimethyl-N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-2-hydroxypropyl-3,1-O,O-dihydroxypropyl)-alkylammonium-Verbindungen

 $(A = III; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 0; y = 1; z = 4)$

$$A - PO_{3}^{-} - \left[(CH_{2})_{n} - N^{+} \atop R_{3}^{+} \right]_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH_{2} - CH_{2} -$$

Im folgenden Text wird N-(2-hydroxypropyl-3,1-O,O-2-hydroxypropyl-3,1-O,O-2-hydroxypropyl 3,1-O,O-dihydroxypropyl) abgekürzt als N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄).

- 1752.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{51}H_{98}NO_{16}P \qquad (1012.31)$
- 1753.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{53}H_{102}NO_{16}P$ (1040.36)
- 1754.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{55}H_{106}NO_{16}P \qquad (1068.42)$
- 1755.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{57}H_{110}NO_{16}P$ (1096.47)
- 1756.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyi-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-

$$HP_3$$
-di HP_4)-ethylammonium (n = 2)
 $C_{59}H_{114}NO_{16}P$ (1124.53)

- 1757.) 1,2-Di-(Z)-10-Heneicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{61}H_{118}NO_{16}P$ (1152.58)
- 1758.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{63}H_{122}NO_{16}P \qquad (1180.63)$
- 1759.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{63}H_{122}NO_{16}P \qquad (1180.63)$
- 1760.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{65}H_{126}NO_{16}P$ (1208.69)
- 1761.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{67}H_{130}NO_{16}P \qquad (1236.74)$
- 1762.) 1,2-Di-(Z)-15-Pentacosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{69}H_{134}NO_{16}P \qquad (1264.79)$
- 1763.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{71}H_{138}NO_{16}P \qquad (1292.85)$
- 1764.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyi-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{51}H_{94}NO_{16}P$ (1008.28)
- 1765.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Heptadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{53}H_{98}NO_{16}P$ (1036.33)
- 1766.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{55}H_{102}NO_{16}P$ (1064.39)

- 1767.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{57}H_{106}NO_{16}P$ (1092.44)
- 1768.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{59}H_{110}NO_{16}P$ (1120.49)
- 1769.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Heneicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{61}H_{114}NO_{16}P \qquad (1148.55)$
- 1770.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) C₆₃H₁₁₈NO₁₆P (1176.60)
- 1771.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Tricosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{65}H_{122}NO_{16}P \qquad (1204.65)$
- 1772.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{67}H_{126}NO_{16}P \qquad (1232.71)$
- 1773.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Pentacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{69}H_{130}NO_{16}P \qquad (1260.76)$
- 1774.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{71}H_{134}NO_{16}P$ (1288.82)
- 1775.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{53}H_{104}NO_{16}P$ (1042.38)
- 1776.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{55}H_{108}NO_{16}P$ (1070.43)
- 1777.) 2-(Z)-10-Eicosenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2)

$$C_{57}H_{112}NO_{16}P$$
 (1098.49)

- 1778.) 1-Behenyl-2-(Z)-10-docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{61}H_{120}NO_{16}P$ (1154.59)
- 1779.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{53}H_{102}NO_{16}P$ (1040.36)
- 1780.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{59}H_{114}NO_{16}P$ (1124.53)
- 1781.) 1-Stearoyl-2-(Z,Z)-6,18-tetracosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{61}H_{118}NO_{16}P$ (1152.58)
- 1782.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{55}H_{108}NO_{16}P \qquad (1070.43)$
- 1783.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{63}H_{122}NO_{16}P$ (1180.63)
- 1784.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP_1 - HP_2 - HP_3 -diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{61}H_{116}NO_{16}P$ (1150.56)
- 1785.) 2-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-1-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-ethylammonium (n = 2) $C_{61}H_{116}NO_{16}P$ (1150.56)

n = 3

- 1786.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{52}H_{100}NO_{16}P \qquad (1026.34)$
- 1787.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3)

 $C_{54}H_{104}NO_{16}P$ (1054.39)

- 1788.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{56}H_{108}NO_{16}P \qquad (1082.44)$
- 1789.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{60}H_{116}NO_{16}P \qquad (1138.55)$
- 1790.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{64}H_{124}NO_{16}P \qquad (1194.66)$
- 1791.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{64}H_{124}NO_{16}P \qquad (1194.66)$
- 1792.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{66}H_{128}NO_{16}P$ (1222.71)
- 1793.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{68}H_{132}NO_{16}P \qquad (1250.77)$
- 1794.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{56}H_{104}NO_{16}P$ (1078.41)
- 1795.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{60}H_{112}NO_{16}P$ (1134.52)
- 1796.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{64}H_{120}NO_{16}P$ (1190.63)
- 1797.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{72}H_{136}NO_{16}P$ (1302.84)

1798.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{54}H_{105}NO_{16}P \qquad (1056.41)$

- 1799.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{56}H_{110}NO_{16}P \qquad (1084.46)$
- 1800.) 2-(Z)-10-Docosenoyl-1-behenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{62}H_{122}NO_{16}P \qquad (1168.62)$
- 1801.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = $\frac{3}{2}$) $C_{54}H_{104}NO_{16}P$ (1054.39)
- 1802.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{56}H_{110}NO_{16}P \qquad (1084.46)$
- 1803.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-propylammonium (n = 3) $C_{64}H_{124}NO_{16}P$ (1194.66)

n = 4

- 1804.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-butylammonium (n = 4) $C_{57}H_{110}NO_{16}P$ (1096.47)
- 1805.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-butylammonium (n = 4) $C_{65}H_{126}NO_{16}P \qquad (1208.69)$
- 1806.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-butylammonium (n = 4)

 C₅₃H₉₈NO₁₆P (1036.33)
- 1807.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂-HP₃-diHP₄)-butylammonium (n = 4) $C_{65}H_{122}NO_{16}P$ (1204.65)
- 1808.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-

$$(HP_1-HP_2-HP_3-d_1^2HP_4)$$
-butylammonium (n = 4)
 $C_{73}H_{138}NO_{16}P$ (1316.87)

n = 6

- 1809.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂- HP_3 -di HP_4)-hexylammonium (n = 6) $C_{59}H_{114}NO_{16}P$ (1124.53)
- 1810.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N-(HP₁-HP₂- HP_3 -di HP_4)-hexylammonium (n = 6) C₆₇H₁₃₀NO₁₆P (1236.74)
- 1811.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N- $(HP_1-HP_2-HP_3-diHP_4)$ -hexylammonium (n = 6) C₆₇H₁₂₆NO₁₆P (1232.71)
- 1812.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N-dimethyl-N- $(HP_1-HP_2-HP_3-diHP_4)$ -hexylammonium (n = 6) $C_{75}H_{142}NO_{16}P$ (1344.92)

Beispiele für zweikettige Glycero-phospho-Verbindungen, die nicht am Stickstoff hydroxyliert sind

 $(A = III; n = 2 - 6; R_3, CH_3; m = 1, x = 1; z = 0)$

$$A - PO_{3} - \begin{bmatrix} CH_{3} \\ CH_{2})_{n} - N^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix}_{m} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - \begin{pmatrix} CH \\ OH \end{pmatrix}_{y} - CH_{2} - O \end{bmatrix}_{z} - H$$

- 1813.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium (n = 3) C₄₁H₇₈NO₈P (744.05)
- 1814.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethylpropylammonium (n = 3)

C₄₃H₈₂NO₈P (772.10)

1815.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-

propylammonium (n = 3)

 $C_{45}H_{86}NO_8P$ (800.15)

1816.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{49}H_{94}NO_8P$ (856.26)

1817.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{53}H_{102}NO_8P$ (912.37)

1818.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{53}H_{102}NO_8P$ (912.37)

1819.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{55}H_{106}NO_8P$ (940.42)

1820.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{57}H_{110}NO_8P$ (968.48)

1821.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{45}H_{82}NO_8P$ (796.12)

1822.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{49}H_{90}NO_8P$ (852.23)

1823.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{53}H_{98}NO_8P$ (908.34)

1824.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{61}H_{114}NO_8P$ (1020.55)

1825.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{43}H_{84}NO_8P$ (774.12)

1826.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{45}H_{88}NO_8P$ (802.17)

1827.) 2-(Z)-10-Docosenoyl-1-behenyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{51}H_{100}NO_8P$ (886.33)

1828.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{43}H_{82}NO_8P$ (772.10)

1829.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{45}H_{88}NO_8P$ (802.17)

1830.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-propylammonium (n = 3)

 $C_{53}H_{102}NO_8P$ (912.37)

n = 4

1831.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{46}H_{88}NO_8P$ (814.18)

1832.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{54}H_{104}NO_8P$ (926.40)

1833.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{42}H_{76}NO_8P$ (796.12)

1834.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{54}H_{100}NO_8P$ (922.36)

1835.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-butylammonium (n = 4)

 $C_{82}H_{116}NO_8P$ (1034.58)

n = 6

- 1836.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-hexylammonium (n = 6)

 C₄₈H₉₂NO₈P (842.23)
- 1837.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-hexylammonium (n = 6)

 C₅₆H₁₀₈NO₈P (954.45)
- 1838.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-hexylammonium (n = 6)

 C₅₆H₁₀₄NO₈P (950.42)
- 1839.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-N,N,N-trimethyl-hexylammonium (n = 6) C₆₄H₁₂₀NO₈P (1062.63)

Negativ geladene Phospholipide: Phosphatidyloligoglycerine

6. Beispiele für Glycero-glycerine (Na-Salze der Phospho-G₁-G₂-Verbindungen)

(A = III; m = 0, x = 0; y = 1; z = 2)

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{R_{3}}^{+} \right]_{m} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH_{2} - CH$$

- 1840.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₄₁H₇₆NaO₁₂P (815.01)
- 1841.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₄₃H₈₀NaO₁₂P (843.06)
- 1842.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₄₅H₈₄NaO₁₂P (871.12)
- 1843.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₄₇H₈₈NaO₁₂P (899.17)
- 1844.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₄₉H₉₂NaO₁₂P (927.23)
- 1845.) 1,2-Di-(Z)-10-Heneicosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₅₁H₉₆NaO₁₂P (955.28)
- 1846.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₅₃H₁₀₀NaO₁₂P (983.33)
- 1847.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₅₃H₁₀₀NaO₁₂P (983.33)
- 1848.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₅₅H₁₀₄NaO₁₂P (1011.39)
- 1849.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₅₇H₁₀₈NaO₁₂P (1039.44)

- 1850.) 1,2-Di-(Z)-15-Pentacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₅₉H₁₁₂NaO₁₂P (1067.49)
- 1851.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₆₁H₁₁₆NaO₁₂P (1095.55)
- 1852.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz $C_{41}H_{72}NaO_{12}P$ (810.98)
- 1853.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₄₅H₈₀NaO₁₂P (867.09)
- 1854.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz $C_{47}H_{84}NaO_{12}P$ (895.14)
- 1855.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₄₉H₈₈NaO₁₂P (923.19)
- 1856.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₅₃H₉₆NaO₁₂P (979.30)
- 1857.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz C₅₇H₁₀₄NaO₁₂P (1035.41)
- 1858.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Pentacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz $C_{59}H_{108}NaO_{12}P$ (1063.46)
- 1859.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz $C_{61}H_{112}NaO_{12}P$ (1091.52)
- 1860.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{43}H_{82}NaO_{12}P$ (845.08)

1861.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{45}H_{86}NaO_{12}P$ (873.13)

1862.) 2-(Z)-10-Eicosenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{47}H_{90}NaO_{12}P$ (901.19)

1863.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{43}H_{80}NaO_{12}P$ (843.06)

1864.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{49}H_{92}NaO_{12}P$ (927.23)

1865.) 1-Stearoyl-2-(Z,Z)-6,18-tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{51}H_{96}NaO_{12}P$ (955.28)

1866.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{45}H_{86}NaO_{12}P$ (873.13)

1867.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz

C₅₃H₁₀₀NaO₁₂P (983.33)

1868.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz

C₅₁H₉₄NaO₁₂P (953.26)

1869.) 2-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-1-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{51}H_{94}NaO_{12}P$ (953.26)

7. Beispiele für Phosphatidyl-glycero-glycero-glycerine (Na-Salze der Phospho-G₁-G₂-G₂-Verbindungen)

(A = III; m = 0, x = 0; y = 1; z = 3)

$$A - PO_{3} - \begin{bmatrix} CH_{3} \\ (CH_{2})_{n} - N^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix}_{m} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - \begin{pmatrix} CH \\ OH \end{pmatrix}_{y} - CH_{2} - O \end{bmatrix}_{z} - H$$

1870.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{44}H_{82}NaO_{14}P$ (889.09)

1871.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{46}H_{86}NaO_{14}P$ (917.14)

1872.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{48}H_{90}NaO_{14}P$ (945.20)

1873.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{50}H_{94}NaO_{14}P$ (973.25)

1874.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{52}H_{98}NaO_{14}P$ (1001.31)

1875.) 1,2-Di-(Z)-10-Heneicosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{54}H_{102}NaO_{14}P$ (1029.36)

1876.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{56}H_{106}NaO_{14}P$ (1057.41)

1877.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

C₅₆H₁₀₆NaO₁₄P (1057.41)

1878.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-sn-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-

Salz

 $C_{58}H_{110}NaO_{14}P$ (1085.47)

1879.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{60}H_{114}NaO_{14}P$ (1113.52)

1880.) 1,2-Di-(Z)-15-Pentacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{62}H_{118}NaO_{14}P$ (1141.57)

1881.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{64}H_{122}NaO_{14}P$ (1169.63)

1882.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycero-

 $C_{44}H_{78}NaO_{14}P$ (885.06)

1883.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycer

 $C_{48}H_{86}NaO_{14}P$ (941.17)

1884.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{50}H_{90}NaO_{14}P$ (969.22)

1885.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{52}H_{94}NaO_{14}P$ (997.27)

1886.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{56}H_{102}NaO_{14}P$ (1053.38)

1887.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{60}H_{110}NaO_{14}P$ (1109.49)

1888.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Pentacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{62}H_{114}NaO_{14}P$ (1137.54)

1889.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

C₆₄H₁₁₈NaO₁₄P (1165.60)

1890.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-

1891.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glyceroglycerin; Na-Salz C₄₈H₉₂NaO₁₄P (947.21)

1892.) 2-(Z)-10-Eicosenoyl-1-stearoyi-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycero-glycero-1-stearoyi-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycero-glycero-glycero-glycero-1-stearoyi-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glyce

1893.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

C₄₆H₈₆NaO₁₄P (917.14)

1894.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

C₅₂H₉₈NaO₁₄P (1001.31)

1895.) 1-Stearoyl-2-(Z,Z)-6,18-tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

C₅₄H₁₀₂NaO₁₄P (1029.36)

1896.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glyceroglycerin; Na-Salz C₄₈H₉₂NaO₁₄P (947.21)

1897.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

C₅₆H₁₀₆NaO₁₄P (1057.41)

1898.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

C₅₄H₁₀₀NaO₁₄P (1027.34)

1899.) 2-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-1-(Z)-6-Hexadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-

glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{54}H_{100}NaO_{14}P$ (1027.34)

8. Beispiele für Phosphatidyl-glycero-glycero-glycero-glycerine (Na-Salze der Phospho-G₁-G₂-G₃-G₄-Verbindungen)

(A = III; m = 0, x = 0; y = 1; z = 4)

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - \stackrel{CH_{3}}{\stackrel{}{N}^{+}}_{R_{3}} \right]_{m} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH_{2} - \left(\begin{array}{c} CH_{2} - O \\ OH \end{array} \right)_{y} - CH_{2} - O \right]_{z} - H_{2} - O \right]_{z}$$

1900.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycer

 $C_{47}H_{88}NaO_{16}P$ (963.17)

1901.) 1,2-Di-(Z)-10-Heptadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glyc

 $C_{49}H_{92}NaO_{16}P$ (991.22)

1902.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycer

C₅₁H₉₆NaO₁₆P (1019.28)

1903.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-sn-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{53}H_{100}NaO_{16}P$ (1047.33)

1904.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{55}H_{104}NaO_{16}P$ (1075.38)

1905.) 1,2-Di-(Z)-10-Heneicosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

C₅₇H₁₀₈NaO₁₆P (1103.44)

1906.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero

 $C_{59}H_{112}NaO_{16}P$ (1131.49)

1907.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero

 $C_{59}H_{112}NaO_{16}P$ (1131.49)

1908.) 1,2-Di-(Z)-10-Tricosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycer

 $C_{61}H_{116}NaO_{16}P$ (1159.55)

1909.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glyc

 $C_{63}H_{120}NaO_{16}P$ (1187.60)

1910.) 1,2-Di-(Z)-15-Pentacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glyc

 $C_{65}H_{124}NaO_{16}P$ (1215.65)

1911.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glyce

 $C_{67}H_{128}NaO_{16}P$ (1243.71)

1912.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycero-glycero-14)

 $C_{47}H_{84}NaO_{16}P$ (959.14)

1913.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{51}H_{92}NaO_{16}P$ (1015.25)

1914.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{53}H_{96}NaO_{16}P$ (1043.30)

1915.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Eicosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{55}H_{100}NaO_{16}P$ (1071.35)

1916.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{59}H_{108}NaO_{16}P$ (1127.46)

1917.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{63}H_{116}NaO_{16}P$ (1183.57)

- 1918.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Pentacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₆₅H₁₂₀NaO₁₆P (1211.62)
- 1919.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz
 C₆₇H₁₂₄NaO₁₆P (1239.68)
- 1920.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz
 C₄₉H₉₄NaO₁₆P (993.24)
- 1921.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz
 C₅₁H₉₈NaO₁₆P (1021.29)
- 1922.) 2-(Z)-10-Eicosenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycero-glycero-glycero-glycero) Na-Salz

 C₅₃H₁₀₂NaO₁₆P (1049.35)
- 1923.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz
 C₄₉H₉₂NaO₁₆P (991.22)
- 1924.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₅₅H₁₀₄NaO₁₆P (1075.38)
- 1925.) 1-Stearoyl-2-(Z,Z)-6,18-tetracosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz
 C₅₇H₁₀₈NaO₁₆P (1103.44)
- 1926.) 1-(Z)-10-Octadecenoyi-2-stearoyi-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glyceroglycero-glycerin; Na-Salz C₅₁H₉₈NaO₁₆P (1021.29)
- 1927.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz
 C₅₉H₁₁₂NaO₁₆P (1131.49)

- 1928.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₅₇H₁₀₆NaO₁₆P (1101.42)
- 1929.) 2-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-1-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₅₇H₁₀₆NaO₁₆P (1101.42)

9. Beispiele für Phospho-sn-G₁-Verknüpfungen

sn-1-G₁-G₂-Verbindungen

- 1930.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz
 - $C_{45}H_{84}NaO_{12}P$ (871.12)
- 1931.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz
 - $C_{47}H_{88}NaO_{12}P$ (899.17)
- 1932.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz
 - $C_{53}H_{100}NaO_{12}P$ (983.33)
- 1933.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz
 - C₅₃H₁₀₀NaO₁₂P (983.33)
- 1934.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-sn-1-glycero-glycerin; Na-Salz
 - $C_{57}H_{108}NaO_{12}P$ (1039.44)
- 1935.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz
 - $C_{61}H_{116}NaO_{12}P$ (1095.55)
- 1936.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₄₅H₈₀NaO₁₂P (867.09)

- 1937.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₅₃H₉₆NaO₁₂P (979.30)
- 1938.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₅₇H₁₀₄NaO₁₂P (1035.41)
- 1939.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-sn-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₆₁H₁₁₂NaO₁₂P (1091.52)
- 1940.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₄₅H₈₆NaO₁₂P (873.13)
- 1941.) 2-(Z)-10-Eicosenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₄₇H₉₀NaO₁₂P (901.19)
- 1942.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₄₃H₈₀NaO₁₂P (843.06)
- 1943.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-sn-1-glycero-glycerin; Na-Salz
 C₄₉H₉₂NaO₁₂P (927.23)
- 1944.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₅₃H₁₀₀NaO₁₂P (983.33)

sn-1-G₁-G₂-G₃-Verbindungen

1945.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glyceroglycerin; Na-Salz C₄₈H₉₀NaO₁₄P (945.20) 1946.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{50}H_{94}NaO_{14}P$ (973.25)

1947.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{56}H_{106}NaO_{14}P$ (1057.41)

1948.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{56}H_{106}NaO_{14}P$ (1057.41)

1949.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{60}H_{114}NaO_{14}P$ (1113.52)

1950.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{64}H_{122}NaO_{14}P$ (1169.63)

1951.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{48}H_{86}NaO_{14}P$ (941.17)

1952.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{56}H_{102}NaO_{14}P$ (1053.38)

1953.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{60}H_{110}NaO_{14}P$ (1109.49)

1954.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-sn-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{64}H_{118}NaO_{14}P$ (1165.60)

1955.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{48}H_{92}NaO_{14}P$ (947.21)

1956.) 2-(Z)-10-Eicosenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-sn-1-glycero-glycero-

glycerin; Na-Salz

 $C_{50}H_{96}NaO_{14}P$ (975.27)

1957.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{46}H_{86}NaO_{14}P$ (917.14)

1958.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

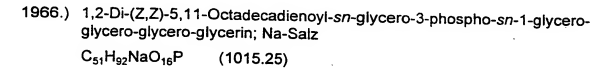
 $C_{52}H_{98}NaO_{14}P$ (1001.31)

1959.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycerin; Na-Salz

 $C_{56}H_{106}NaO_{14}P$ (1057.41)

sn-1-G1-G2-G3-G4-Verbindungen

- 1960.) 1,2-Di-(Z)-6-Octadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glyceroglycero-glycerin; Na-Salz C₅₁H₉₆NaO₁₆P (1019.28)
- 1961.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glyceroglycero-glycerin; Na-Salz C₅₃H₁₀₀NaO₁₆P (1047.33)
- 1962.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glyceroglycero-glycerin; Na-Salz C₅₉H₁₁₂NaO₁₆P (1131.49)
- 1963.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-sn-1-glycero-glycero-glycero-glycero; Na-Salz
 C₅₉H₁₁₂NaO₁₆P (1131.49)
- 1964.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glyce
- 1965.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-sn-glycero-3-phospho-sn-1-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz
 C₆₇H₁₂₈NaO₁₆P (1243.71)



- 1967.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₅₉H₁₀₈NaO₁₆P (1127.46)
- 1968.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₆₃H₁₁₆NaO₁₆P (1183.57)
- 1969.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₆₇H₁₂₄NaO₁₆P (1239.68)
- 1970.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₅₁H₉₈NaO₁₆P (1021.29)
- 1971.) 2-(Z)-10-Eicosenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₅₃H₁₀₂NaO₁₆P (1049.35)
- 1972.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₄₉H₉₂NaO₁₆P (991.22)
- 1973.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-*sn*-1-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz

 C₅₅H₁₀₄NaO₁₆P (1075.38)
- 1974.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-sn-1-glycero-glycero-glycerin; Na-Salz
 C₅₉H₁₁₂NaO₁₆P (1131.49)

Verknüpfungen mit Zuckeralkoholen

10. Phospho-D-mannit-Verbindungen

(A = III; m = 0, x = 0; y = 4; z = 1)

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{R_{3}}^{+} \right]_{m} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(CH_{2} - CH_{2}$$

- 1975.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₄₁H₇₆NaO₁₃P (831.01)
- 1976.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₄₇H₈₈NaO₁₃P (915.17)
- 1977.) 1,2-Di-(Z)-12-Eicosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₄₉H₉₂NaO₁₃P (943.23)
- 1978.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz $C_{53}H_{100}NaO_{13}P$ (999.33)
- 1979.) 1,2-Di-(Z)-12-Docosenoyl-sn-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz $C_{53}H_{100}NaO_{13}P$ (999.33)
- 1980.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₅₇H₁₀₈NaO₁₃P (1055.44)
- 1981.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₆₁H₁₁₆NaO₁₃P (1111.55)
- 1982.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₄₁H₇₂NaO₁₃P (826.98)
- 1983.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₄₅H₈₀NaO₁₃P (883.09)
- 1984.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,12-Nonadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz

- $C_{47}H_{84}NaO_{13}P$ (911.14)
- 1985.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz $C_{53}H_{96}NaO_{13}P$ (995.30)
- 1986.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz $C_{61}H_{112}NaO_{13}P$ (1107.52)
- 1987.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₄₃H₈₂NaO₁₃P (861.08)
- 1988.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₄₅H₈₆NaO₁₃P (889.13)
- 1989.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₄₃H₈₀NaO₁₃P (859.06)
- 1990.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz

 C₄₉H₉₂NaO₁₃P (943.23)
- 1991.) 1-Stearoyl-2-(Z,Z)-6,18-tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz

 C₅₁H₉₆NaO₁₃P (971.28)
- 1992.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₄₅H₈₆NaO₁₃P (889.13)
- 1993.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₅₃H₁₀₀NaO₁₃P (999.33)
- 1994.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz

 C₅₁H₉₄NaO₁₃P (969.26)
- 1995.) 2-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-1-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz

 C₅₁H₉₄NaO₁₃P (969.26)

- 1996.) 1-(Z)-12-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₃₁H₆₀NaO₁₂P (678.77)
- 1997.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₃₁H₅₈NaO₁₂P (676.76)
- 1998.) 1-(Z)-12-Docosenyl-phospho-D-mannit; Na-Salz C₂₈H₅₆NaO₉P (590.71)
- 1999.) 1-(Z,Z)-10,16-Docosadienyl-phospho-D-mannit; Na-Salz C₂₈H₅₄NaO₉P (588.69)
- 2000.) 1-O-(Z)-10-Docosenyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz C₃₂H₆₄NaO₁₁P (678.82)
- 2001.) 1-O-(Z,Z)-10,16-Docosadienyl-2-O-methyl-sn-glycero-3-phospho-D-mannit; Na-Salz

 C₃₂H₆₂NaO₁₁P (676.80)

11. Phospho-D-lyxit-Verbindungen

(A = III; m = 0, x = 0; y = 3; z = 1)

$$A - PO_{3} - \left[(CH_{2})_{n} - N_{R_{3}}^{+} \right]_{m} - (CH_{2})_{x} - \left[CH_{2} - \left(CH_{2} - CH_{2}$$

- 2002.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz C₄₀H₇₄NaO₁₂P (800.98)
- 2003.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz C₄₆H₈₆NaO₁₂P (885.15)
- 2004.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz C₅₂H₉₈NaO₁₂P (969.31)
- 2005.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-sn-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz



- $C_{56}H_{106}NaO_{12}P$ (1025.41)
- 2006.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-sn-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz $C_{60}H_{114}NaO_{12}P$ (1081.52)
- 2007.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz C₄₀H₇₀NaO₁₂P (796.95)
- 2008.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz C₄₄H₇₈NaO₁₂P (853.06)
- 2009.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz $C_{52}H_{94}NaO_{12}P$ (965.27)
- 2010.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz $C_{60}H_{110}NaO_{12}P$ (1077.49)
- 2011.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz C₄₂H₈₀NaO₁₂P (831.05)
- 2012.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz C₄₄H₈₄NaO₁₂P (859.11)
- 2013.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-D-lyxit; NaSalz $C_{42}H_{78}NaO_{12}P$ (829.04)
- 2014.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz $C_{48}H_{90}NaO_{12}P$ (913.20)
- 2015.) 1-Stearoyl-2-(Z,Z)-6,18-tetracosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz $C_{50}H_{94}NaO_{12}P$ (941.25)
- 2016.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz $C_{44}H_{84}NaO_{12}P$ (859.11)
- 2017.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-

Salz

$$C_{52}H_{98}NaO_{12}P$$
 (969.31)

- 2018.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz

 C₅₀H₉₂NaO₁₂P (939.24)
- 2019.) 2-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-1-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-lyxit; Na-Salz

 C₅₀H₉₂NaO₁₂P (939.24)

12. Phospho-D-threit-Verbindungen

(A = III; m = 0, x = 0; y = 2; z = 1)

$$A - PO_{3} - \begin{bmatrix} CH_{3} \\ (CH_{2})_{n} - N^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix}_{m} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - (CH_{2})_{x} - CH_{2} - CH_{2}$$

- 2020.) 1,2-Di-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₃₉H₇₂NaO₁₁P (770.96)
- 2021.) 1,2-Di-(Z)-6-Nonadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₄₅H₈₄NaO₁₁P (855.12)
- 2022.) 1,2-Di-(Z)-10-Docosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₅₁H₉₆NaO₁₁P (939.28)
- 2023.) 1,2-Di-(Z)-10-Tetracosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₅₅H₁₀₄NaO₁₁P (995.39)
- 2024.) 1,2-Di-(Z)-16-Hexacosenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₅₉H₁₁₂NaO₁₁P (1051.50)
- 2025.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Hexadecadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₃₉H₆₈NaO₁₁P (766.93)
- 2026.) 1,2-Di-(Z,Z)-5,11-Octadecadienoyl-sn-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₄₃H₇₆NaO₁₁P (823.03)



- 2027.) 1,2-Di-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz $C_{51}H_{92}NaO_{11}P$ (935.25)
- 2028.) 1,2-Di-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₅₉H₁₀₈NaO₁₁P (1047.46)
- 2029.) 2-(Z)-6-Hexadecenoyl-1-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz $C_{41}H_{78}NaO_{11}P$ (801.03)
- 2030.) 2-(Z)-10-Octadecenoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₄₃H₈₂NaO₁₁P (829.08)
- 2031.) 2-(Z,Z)-6,12-Hexadecadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₄₁H₇₆NaO₁₁P (799.01)
- 2032.) 2-(Z,Z)-10,16-Docosadienoyl-1-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₄₇H₈₈NaO₁₁P (883.17)
- 2033.) 1-Stearoyl-2-(Z,Z)-6,18-tetracosadienoyl-sn-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz $C_{49}H_{92}NaO_{11}P$ (911.23)
- 2034.) 1-(Z)-10-Octadecenoyl-2-stearoyl-sn-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz $C_{43}H_{82}NaO_{11}P$ (829.08)
- 2035.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-stearoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₅₁H₉₆NaO₁₁P (939.28)
- 2036.) 1-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-2-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz

 C₄₉H₉₀NaO₁₁P (909.21)
- 2037.) 2-(Z,Z)-6,18-Hexacosadienoyl-1-(Z)-6-Hexadecenoyl-*sn*-glycero-3-phospho-D-threit; Na-Salz C₄₉H₉₀NaO₁₁P (909.21)



- 185 -

Quellenangaben:

[1] Kaufmann-Kolle, P., Berger M.R., Unger, C. und H.Eibl Systemic administration of alkylphosphocholines: Erucylphosphocholine and liposomal hexadecylphosphocholine

Adv. Exp. Med. Biol. 416, 165-168 (1996)



Patentansprüche

1. Verbindung der allgemeinen Formel (I)

(I) A - PO₃ - B

worin B einen Rest der allgemeinen Formel (II) darstellt

(II)
$$\begin{bmatrix} CH_{3} \\ (CH_{2})_{n} - N^{+} \\ R_{3} \end{bmatrix}_{m}^{-} - (CH_{2})_{x} - \begin{bmatrix} CH_{2} - \begin{pmatrix} CH \\ OH \end{pmatrix}_{y} - CH_{2} - O \end{bmatrix}_{z}^{-} + CH_{2} - O \end{bmatrix}_{z}^{-}$$

worin

n eine ganze Zahl von 2 bis 8 ist;

m 0, 1 oder 2 ist;

x eine ganze Zahl von 0 bis 8 ist;

y eine ganze Zahl von 1 bis 4 ist;

z eine ganze Zahl von 0 bis 5 ist;

R₃ einen Alkylrest mit 1 bis 3 C-Atomen darstellt, der mit einer oder mehreren Hydroxylgruppen substituiert sein kann;

15

5

10

5

10

15

20

(VIII)

und worin A einen Rest, ausgewählt aus einer der Formeln (III) bis (IX), darstellt:

(III)
$$\begin{array}{cccc} CH_2-O-R_1 & (IV) & CH_2-O-R_1 \\ CH-O-R_2 & CH_2-O-R_2 & CH_2-O-R_2 \\ \hline \end{array}$$

(CH₂)_qH

worin $g \qquad \text{eine ganze Zahl von 0 bis 8 ist;}$ p, q, r, s, t \geq 0;

 $12 \le p + q \le 30 \text{ und}$ $8 \le s + t + r \le 26 \text{ ist};$

wobei R_1 und R_2 jeweils unabhängig Wasserstoff, einen gesättigten oder ungesättigten Acyl- oder Alkylrest oder einen Rest, ausgewählt aus einer der Formeln (X), (XI), (XII) und (XIII), darstellen und mindestens einer von R_1 und R_2 einen Rest, ausgewählt aus einer der Formeln (X), (XI), (XII) und (XIII), darstellt:

25 (X)
$$(CH_2)_p$$
 $(CH_2)_qH$ (XII) $(CH_2)_s$ $(CH_2)_t$ $(CH_2)_rH$ (CH₂) $(CH_2)_qH$ (CH₂) $(CH_2)_qH$ (CH₂) $(CH_2)_qH$ (CH₂) $(CH_2)_qH$



- 188 -

wobei $q \neq 8$ für p + q = 14, 16, 18 oder 20 ist, wenn keiner der Reste R_1 und R_2 einen Rest der Formel (XI) oder (XIII) darstellt, oder wenn A einen Rest der Formel (VIII) darstellt.

- Verbindung nach Anspruch 1, worin für B gilt:m = 1.
 - Verbindung nach Anspruch 2, worin
- für B gilt: m = 1; x = 1 bis 3; z = 0.
- 4. Verbindung nach Anspruch 3, worin für B gilt
 m = 1;
 x = 1;
 z = 0.

20

25

- Verbindung nach Anspruch 1, worin für B gilt
 m = 1;
 x = 0;
 y = 1;
 z = 1 bis 5.
- 6. Verbindung nach Anspruch 5, worin für B gilt:

$$m = 1;$$

 $x = 0;$
 $y = 1;$

5

15

20

25



- 189 -

$$z = 1$$
 bis 3.

7. Verbindung nach Anspruch 1, worin

für B gilt:

m = 1;

x = 0;

y = 2 bis 4;

z = 1.

10 8. Verbindung nach Anspruch 1, worin

für B gilt:

m = 0;

x = 0;

y = 1;

z = 1 bis 5.

9. Verbindung nach Anspruch 1, worin

für B gilt:

m = 0;

x = 0;

y = 2 bis 4;

z = 1.

10. Verbindung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin

für B gilt:

 $R_3 = CH_3$.

11. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 9, worin

für B gilt:

 $R_3 = 1,2-Dihydroxypropyl.$



- 190 -

12. Verbindung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin für B gilt:

n = 2 bis 6.

5 13. Verbindung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin für B gilt:

n = 3.

10

15

- 14. Verbindung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, worin A einen Rest der Formel (VIII) oder (IX) darstellt.
 - 15. Verbindung nach Anspruch 14, worin A einen Rest der Formel (VIII) darstellt und 16 bis 23 Kohlenstoffatome aufweist.

16. Verbindung nach Anspruch 14, worin A einen Rest der Formel (IX) darstellt und 19 bis 26 Kohlenstoffatome aufweist.

- Verbindung nach Anspruch 16, worin
 A einen Rest der Formel (IX) darstellt und 19 bis 26 Kohlenstoffatome aufweist und r = 0 ist.
- 18. Verbindung nach einem der Ansprüche 1 bis 13, worin
 A einen Rest, ausgewählt aus einer der Formeln (III) bis (VII), darstellt
 und R₁ und R₂ jeweils unabhängig einen Rest, ausgewählt aus einer
 der Formeln (X) bis (XIII), darstellen.
- 19. Verbindung nach Anspruch 18, worin 30 für B gilt: x = 1 und z = 0.

5

10

20

25





- 20. Verbindung nach Anspruch 18 oder 19, worin
 A einen Rest der Formel (III) oder (IV) darstellt und R₁ und R₂ jeweils
 unabhängig einen Rest, ausgewählt aus einer der Formeln (X) bis
 (XIII), darstellen, wobei einer von R₁ und R₂ 16 bis 32 Kohlenstoffatome aufweist und einer von R₁ und R₂ 16 bis 26 Kohlenstoffatome
 aufweist.
- 21. Verbindung nach Anspruch 18 oder 19, worin

 A einen Rest der Formel (III) oder (IV) darstellt und R₁ und R₂ beide
 einen Rest, ausgewählt aus einer der Formeln (X) bis (XIII), darstellen
 und 16 bis 26 Kohlenstoffatome aufweisen.
- 22. Verbindung nach Anspruch 18 oder 19, worin

 A einen Rest der Formel (III) oder (IV) darstellt und R₁ und R₂ jeweils

 unabhängig einen Rest der Formeln (X) bis (XIII) darstellen und 16 bis

 24 Kohlenstoffatome aufweisen.
 - 23. Verbindung nach einem der Ansprüche 18 bis 22, worin R₁ und R₂ jeweils unabhängig einen Rest der Formel (X) oder (XI) darstellen.
 - 24. Verbindung nach einem der Ansprüche 18 bis 22, worin R₁ und R₂ jeweils unabhängig einen Rest der Formel (XII) oder (XIII) darstellen.
 - 25. Verbindung nach Anspruch 18, 19, 21 oder 23, worin R₁ und R₂ beide einen Rest der Formel (XI) darstellen.
- 26. Verbindung nach Anspruch 18, 19, 21 oder 24, worin
 R₁ und R₂ beide einen Rest der Formel (XIII) darstellen.



- 192 -

- 27. Verbindung nach Anspruch 18 oder 19, worin A einen Rest der Formel (III) oder (IV) darstellt und einer von R_1 und R_2 einen Alkylrest mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen darstellt.
- 5 28. Verbindung nach Anspruch 18 oder 19, worin A einen Rest, ausgewählt aus einer der Formeln (III) oder (IV), darstellt und einer von R₁ und R₂ einen Wasserstoffrest darstellt.
- 29. Liposomen,
 dadurch gekennzeichnet daß
 sie als Liposomenhüllbestandteile Phospholipide und/oder Alkylphospholipide, gegebenenfalls Cholesterin und 1 bis 50 Mol-% einer Verbindung nach einem der Ansprüche 1, 18 bis 26 oder deren Salz umfassen, wobei das Cholesterin, die Phospholipide, die Alkylphospholipide und die Verbindung zusammen 100 Mol-% der Liposomenhüllbestandteile ergeben.
- 30. Liposomen nach Anspruch 29,
 dadurch gekennzeichnet,daß
 sie zusätzlich einen Wirkstoff gegebenenfalls zusammen mit pharmazeutisch annehmbaren Verdünnungs-, Hilfs-, Träger-, und Füllstoffen enthalten.
- 31. Liposomen nach Anspruch 30,
 dadurch gekennzeichnet, daß
 der Wirkstoff eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1, 14 bis
 17 und 27 bis 28 ist.
- 32. Liposomen nach einem der Ansprüche 29 bis 31,
 30 dadurch gekennzeichnet, daß
 sie zusätzlich eine Nucleinsäure umfassen.

- 33. Pharmazeutische Zusammensetzung, dadurch gekennzeichnet, daß sie einen Wirkstoff nach einem der Ansprüche 1, 14 bis 17 und 27 bis 29 gegebenenfalls zusammen mit pharmazeutisch annehmbaren Verdünnungs-, Hilfs-, Träger-, und Füllstoffen enthält.
- 34. Verfahren zur Herstellung von ungesättigten (Z)-Fettsäuren oder (Z)-Alkenolen entsprechend einem Rest nach einer der Formeln (VIII), (IX), (X) und (XI) mit 16 bis 34 Kohlenstoffatomen, ergänzt durch das fehlende H, dadurch gekennzeichnet, daß man als Ausgangsprodukt ein Lacton der Formel (XIV) verwendet:

15 (XIV)

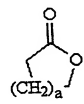
5

10

20

25

30



wobei a = 10 bis 16, und daß es die Schritte umfaßt:

- 1) Spalten des Lactonringes mit einem Trimethylsilylhalogenid zu dem entsprechenden Halogen-Carbonsäuretrimethylsilylester,
- 2) gleichzeitige oder anschließende Alkoholyse des Halogen-Carbonsäuretrimethylsilylesters zu dem entsprechenden Halogen-Carbonsäureester,
- 3) Umsetzung des Halogen-Carbonsäureesters mit Triphenylphosphan zu dem entsprechenden Phosphoniumsalz,
- 4) Umsetzung des Phosphoniumsalzes mit einem Aldehyd unter Verwendung einer Base und anschließender Verseifung zu einem entsprechenden (Z)-Fettsäuresalz,
- 5) Freisetzung der (Z)-Fettsäure aus dem (Z)-Fettsäuresalz,

15



- 194 -

- 6) gegebenenfalls Umsetzung der (Z)-Fettsäure in das entsprechende (Z)-Alkenol mittels Lithiumaluminiumhydrid.
- 35. Verfahren nach Anspruch 34,
 dadurch gekennzeichnet, daß
 die (Z)-Fettsäure 15-(Z)-Tetracosensäure ist, wobei Cyclopentadecanolid als Ausgangslacton verwendet wird und in Schritt 4 Pelargonaldehyd als das Aldehyd verwendet wird.
- 36. Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 17, 27 und 28 als cytostatischer Wirkstoff.
 - 37. Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 17, 27 und 28 als Wirkstoff gegen Protozoener-krankungen wie etwa Leishmaniose und Trypanosomiasis.
 - Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 13 und 18 bis 26 als Liposomenhüllbestandteil.
- 20 39. Verwendung einer Verbindung der allgemeinen Formel (I) nach einem der Ansprüche 1 bis 13 und 22 bis 26 als Lösungsvermittler für wasserunlösliche Wirkstoffe.
- 40. Verwendung von Liposomen nach Anspruch 32 als Gentransportvehikel.
 - 41. Verwendung von Liposomen nach Anspruch 30 als Antitumormittel, wobei der Wirkstoff Doxorubicin ist.
- 30 42. Verwendung von Liposomen nach Anspruch 30 als Mittel zur Beeinflussung der Zellproliferation, wobei der Wirkstoff ein Cytokin ist.

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 7 C07F9/10 A61K31/685 A61K9/127 C07F9/113

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ll} \text{Minimum documentation searched} & \text{(classification system followed by classification symbols)} \\ \text{IPC 7} & \text{C07F} & \text{A61K} \\ \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

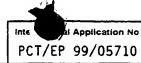
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category ³	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	WO 97 30058 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 21 August 1997 (1997-08-21) cited in the application the whole document	1-42
Y	EP 0 507 337 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 7 October 1992 (1992-10-07) the whole document	1-42
Y	EP 0 534 445 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 31 March 1993 (1993-03-31) the whole document	1-42
	,	

Further documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed in annex.
3 Special categories of cited documents :	
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	"T" later document published after the international filing date of priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "&" document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
16 December 1999	14/01/2000
Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,	Authorized officer
Fax: (+31-70) 340-3016	Beslier, L

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

1

INTERNAT AL SEARCH REPORT



	•	FC1/EF 99	
C.(Continua	etion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
Y	DE 40 13 632 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 31 October 1991 (1991-10-31) the whole document		1-42
Ρ,Υ	WO 99 09037 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 25 February 1999 (1999-02-25) the whole document 		1-42
	·		
	-	·	

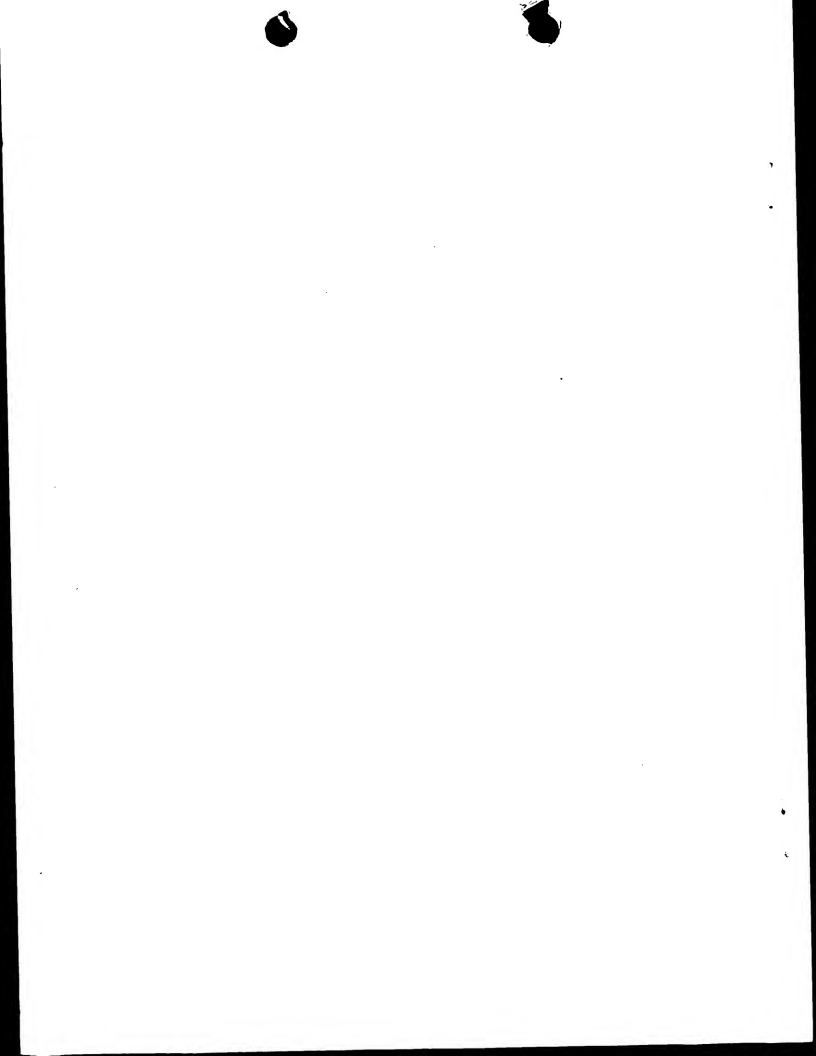
1

INTERN ONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

ional Application No
PCT/EP 99/05710

				ICI/EF	99/05/10	
Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
WO 9730058	Α	21-08-1997	DE	19622224 A	21 00 1001	
		,	AU		21-08-1997	
			CA	1791297 A	02-09-1997	
				2246568 A	21-08-1997	
			EP	0880530 A	02-12-1998	
			DE	19735776 A	25-02-1999	
EP 507337	Α	07-10-1992	DE	4111105 A	08-10-1992	
			AT	144517 T	15-11-1996	
			CA	2065104 A	06-10-1992	
			DE	59207397 D	28-11-1996	
•			DK	507337 T	24-03-1997	
			ES	2093732 T	01-01-1997	
			GR	3021456 T	01_01_1007	
			JP	5097878 A	31-01-1997	
			ÜS	5436234 A	20-04-1993	
					25-07-1995	
EP 534445	Α	31-03-1993	DE	4132344 A	01-04-1993	
			AT	177950 T	15-04-1999	
			· DE	59209663 D	29-04-1999	
			ES	2132101 T	16-08-1999	
			GR	3030016 T	30-07-1999	
			JP	6263643 A	20-09-1994	
			MX	9205466 A	01-05-1993	
			SG	49692 A	15-06-1998	
			US	5980915 A	09-11-1999	
*****			ZA	9207362 A	03-05-1993	
DE 4013632	Α	31-10-1991	AT	107503 T		
		-	ÂÙ	643282 B	15-07-1994	
			AU	7770291 A	11-11-1993	
			CA		27-11-1991	
			DE		28-10-1991	
			DK	59102030 D	28-07-1994	
				526531 T	22-08-1994	
			MO	9116880 A	14-11-1991	
			EP	0526531 A	10-02-1993	
			ES	2056648 T	01-10-1994	
			ΙE	62548 B	08-02-1995	
			PT	97500 A,B	31-01-1992	
	Α	25-02-1999	0.5	10705774		
WO 9909037	A	72-07-1333	DE	19735776 A	25 - 02-1999	



A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07F9/10 A61K31/685 A61K9/127 C07F9/113 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) C07F A61K Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie° Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Y WO 97 30058 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR 1 - 42FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 21. August 1997 (1997-08-21) in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument Υ EP 0 507 337 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT 1-42 ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 7. Oktober 1992 (1992-10-07) das ganze Dokument EP 0 534 445 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT Y 1 - 42ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 31. März 1993 (1993-03-31) das ganze Dokument -/--Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 16. Dezember 1999 14/01/2000 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Fax: (+31-70) 340-3016

1

Beslier, L





	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie ³	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Y	DE 40 13 632 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 31. Oktober 1991 (1991-10-31) das ganze Dokument	1-42
Р,Ү	WO 99 09037 A (MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖRDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V.) 25. Februar 1999 (1999-02-25) das ganze Dokument	1-42

1

INTERNATIONALER CHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungern die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 99/05710

Im Recherchenbericht Datum der		PCT/EP 99/05710			
angeführtes Patentdo	kument	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9730058	A 	21-08-1997	DE AU CA EP DE	19622224 A 1791297 A 2246568 A 0880530 A 19735776 A	21-08-1997 02-09-1997 21-08-1997 02-12-1998 25-02-1999
EP 507337	A	07-10-1992	DE AT CA DE DK ES GR JP US	4111105 A 144517 T 2065104 A 59207397 D 507337 T 2093732 T 3021456 T 5097878 A 5436234 A	08-10-1992 15-11-1996 06-10-1992 28-11-1996 24-03-1997 01-01-1997 31-01-1997 20-04-1993 25-07-1995
EP 534445	A 	31-03-1993	DE AT DE ES GR JP MX SG US ZA	4132344 A 177950 T 59209663 D 2132101 T 3030016 T 6263643 A 9205466 A 49692 A 5980915 A 9207362 A	01-04-1993 15-04-1999 29-04-1999 16-08-1999 30-07-1999 20-09-1994 01-05-1993 15-06-1998 09-11-1999
DE 4013632	A	31-10-1991	AT AU CA DE DK WO EP ES IE PT	107503 T 643282 B 7770291 A 2081119 A 59102030 D 526531 T 9116880 A 0526531 A 2056648 T 62548 B 97500 A,B	15-07-1994 11-11-1993 27-11-1991 28-10-1991 28-07-1994 22-08-1994 14-11-1991 10-02-1993 01-10-1994 08-02-1995 31-01-1992
WO 9909037	A	25-02-1999	DE AU	19735776 A 9263298 A	25-02-1999 08-03-1999

